EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 93114620.3

Anmeldetag: 11.09.93

(s) Int. Cl.5: **C07C** 233/65, C07D 213/82,

C07D 327/06, C07D 333/38, C07D 231/14, C07D 277/56, C07D 335/02, C07D 309/28, C07D 307/68, A01N 43/40, A01N 43/50, A01N 43/78, A01N 43/84, A01N 37/22

Priorität: 21.09.92 DE 4231519

Weröffentlichungstag der Anmeldung: 30.03.94 Patentblatt 94/13

Benannte Vertragsstaaten:

AT DE OU DE DY ES ED OB OB IE

AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI NL PT SE

71) Anmelder: BASF Aktiengesellschaft

Carl-Bosch-Strasse 38 D-67063 Ludwigshafen(DE) Erfinder: Eicken, Karl, Dr.

Am Huettenwingert 12

D-6706 Wachenheim(DE)

Erfinder: Ammermann, Eberhard, Dr.

Von-Gagern-Strasse 2

D-6148 Heppenheim(DE)

Erfinder: Lorenz, Gisela, Dr.

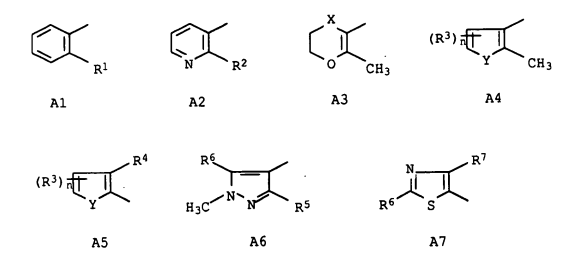
Erlenweg 13

D-6730 Neustadt(DE)

- © Cyclohex(en)ylcarbonsäureamide, Verfahren zu ihrer Herstellung und sie enthaltende Mittel zur Bekämpfung von Schadpilzen.
- (57) N-Cyclohex(en)ylcarbonsäureamide der Formel I

in der die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

- R ggf. subst. Alkyl, Alkoxy, Alkenyl, Alkenyloxy, Alkinyl, Alkinyloxy, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Cycloalkyloxy, Cycloalkenyloxy, Phenyl oder Benzyl;
- $Z = CH_2CH_2$ oder CH = CH;
- A einer der Reste A1 bis A7:



Verfahren zu ihrer Herstellung, sowie sie enthaltende Mittel und deren Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen.

Die vorliegende Erfindung betrifft N-Cyclohex(en)ylcarbonsäureamide der Formel I

in der die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

5

10

15

20

30

35

40

45

 C_2-C_{12} -Alkyl, C_2-C_{12} -Alkoxy, C_3-C_{12} -Alkenyl, C_3-C_{12} -Alkenyloxy, C_3-C_6 -Alki-R

nyl, C₃-C₆-Alkinyloxy, wobei diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können; C₃-C₇-Cycloalkyl, C₄-C₇-Cycloalkenyl, C₃-C₇-Cycloalkyloxy oder C₄-C₇-Cycloalkenyloxy, wobei diese Ringe ein bis drei C₁-C₄-Alkylgruppen tragen können; Phenyl oder Benzyl, wobei die Phenylringe jeweils ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann: C1- C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, C_1 - C_4 -Al-

kylthio oder C₁-C₄-Halogenalkylthio;

Z CH₂CH₂ oder CH = CH;

ein cyclischer Rest aus der Gruppe der Formeln A1 bis A7 Α

25 **A3 A4** A1 **A2**

A5 A6 A7

in denen die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

-CH2-, -S-, -SO- oder SO2-; Χ

-O- oder -S-;

R¹, R², R⁴, R⁵ und R⁷ Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl;

R3 und R6 Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl;

1 oder 2, wobei die Reste R³ verschieden sein können, wenn der Wert von n 2 n

beträgt.

Außerdem betrifft die Erfindung Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel und Verfahren zu deren Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen.

Aus der Literatur N-Cyclohexyl-carbonsäuresäureamide mit fungiziden Eigenschaften bekannt (z.B. N-(2-Methylcyclohexyl)-2-chlornicotinsäureamid aus DE-A 24 17 216; N-Cyclohexyl-2-methylbenzoesäureamid, N-Cyclohexyl-3-methylthiophen-2-carbonsäureamid, N-Cyclohexyl-2,5-dimethylfuran-3-carbonsäureamid, N-Cyclohexyl-2-methyl-5,6-dihydro-1,4-oxathiin-3-carbonsäureamid aus Pestic. Biochem. Physiol., 34, 255 (1989)).

Aufgabe der vorliegenden Erfindung waren neue fungizid wirksame Verbindungen mit verbessertem Wirkungsspektrum, insbesondere gegen Botrytis.

Demgemäß wurden die eingangs definierten Verbindungen I gefunden. Außerdem wurden Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel und Verfahren zu deren Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen gefunden.

Man erhält die Verbindungen I im allgemeinen dadurch, daß man ein Carbonsäurehalogenid der Formel II in an sich bekannter Weise (z.B. J. March, Advanced Organic Chemistry, 2nd Ed., 382 f, McGraw-Hill,

1977) in Gegenwart einer Base mit einem Cyclohexylamin der Formel III umsetzt.

Hal-CO-A +
$$\frac{Z}{R}$$
 NH₂ $\frac{Z}{R}$ NH CO-A

Der Rest Hal in der Formel II steht für ein Halogenatom wie Chlor, Brom und Jod, insbesondere Chlor oder Brom.

Diese Umsetzung erfolgt üblicherweise bei Temperaturen von -20 °C bis 100 °C, vorzugsweise 0 °C bis 50 °C.

Geeignete Lösungsmittel sind:

15

25

45

55

Aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Cyclohexan und Petrolether, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m-und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, Nitrile wie Acetonitril und Propionitril, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Diethylketon und tert.-Butylmethylketon, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol und tert.-Butanol sowie Dimethylsulfoxid und Dimethylformamid, besonders bevorzugt Toluol, Xylol und Methylenchlorid.

Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

Als Basen kommen allgemein anorganische Verbindungen wie Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydroxide wie Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und Calziumhydroxid, Alkalimetall- und Erdalkalimetalloxide wie Lithiumoxid, Natriumoxid, Calziumoxid und Magnesiumoxid, Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydride wie Lithiumhydrid, Natriumhydrid, Kaliumhydrid und Calziumhydrid, Alkalimetallamide wie Lithiumamid, Natriumamid und Kaliumamid, Alkalimetall- und Erdalkalimetallcarbonate wie Lithiumcarbonat und Calziumcarbonat sowie Alkalimetallhydrogencarbonate wie Natriumhydrogencarbonat, und metallorganische Verbindungen, insbesondere Alkalimetallalkyle wie Methyllithium, Butyllithium und Phenyllithium, Alkylmagnesiumhalogenide wie Methylmagnesiumchlorid sowie Alkalimetall- und Erdalkalimetallalkoholate wie Natriummethanolat, Natriumethanolat, Kaliumethanolat, Kalium-tert.-Butanolat und Dimethoxymagnesium außerdem organische Basen, z.B. tertiäre Amine wie Trimethylamin, Triethylamin, Tri-isopropylethylamin und N-Methylpiperidin, Pyridin, substituierte Pyridine wie Collidin, Lutidin und 4-Dimethylaminopyridin sowie bicyclische Amine in Betracht.

Besonders bevorzugt werden Triethylamin und Pyridin.

Die Basen werden im allgemeinen in äquimolarem Mengen bezogen auf die Verbindung II eingesetzt. Sie können aber auch in einem Über schuß von 5 mol-% bis 30 mol-%, vorzugsweise 5 mol-% bis 10 mol-%, oder - im Falle der Verwendung von tertiären Aminen - gegebenenfalls als Lösungsmittel verwendet werden.

Die Edukte werden im allgemeinen in äquimolaren Mengen miteinander umgesetzt. Es kann für die Ausbeute vorteilhaft sein, II in einem Überschuß von 1 mol-% bis 20 mol-%, vorzugsweise 1 mol-% bis 10 mol-%, bezogen auf III einzusetzen.

Die für die Herstellung der Verbindungen I benötigten Ausgangsstoffe der Formel III sind in der Literatur bekannt (Tetrahedron Lett., Vol. 32, 1695 (1991); Houben Weyl, Methoden der org. Chemie, Bd. 11/1, S. 382 f. & 611 f.; J. Chem. Soc. C. 10, 1805 (1971); J. Org. Chem. <u>53</u>, 4852 (1988); Tetrahedron 23, 2421 (1967); Tetrahedron 47, 3075 (1991)) oder können gemäß der zitierten Literatur hergestellt werden. Die bei der Reaktion z.T. anfallenden cis/trans Gemische der Verbindungen III können im allgemeinen destillativ getrennt werden.

Im Hinblick auf ihre Verwendung in fungiziden Mitteln kommen Verbindungen der Formel I in Betracht, in der die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

R

C₂-C₁₂-Alkyl wie Ethyl und geradkettiges oder verzweigtes Propyl, Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl, Octyl, Nonyl, Decyl, Undecyl und Dodecyl, besonders geradkettiges oder verzweigtes C₃-C₁₀-Alkyl wie Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-methylbutyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1-Methpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 3-Methyl

A

tyl, 4-Methylpentyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutuyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 1,1-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-3-methylpropyl, n-Heptyl, 1-Methylhexyl, 1-Ethylpentyl, 2-Ethylpentyl, 1-Propylbutyl, Octyl, 1-Methylheptyl, 2-Methylheptyl, 1-Ethylhexyl, 2-Ethylhexyl, 1-Propylpentyl, 2-Propylpentyl, Nonyl, 1-Methyloctyl, 2-Methyloctyl, 1-Ethylheptyl, 2-Ethylheptyl, 1-Propylhexyl, 2-Propylhexyl, Decyl, 1-Methylnonyl, 2-Methylnonyl, 1-Ethyloctyl, 2-Ethyloctyl, 1-Propylheptyl und 2-Propylheptyl, insbesondere Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, Hexyl, Heptyl und 1-Methylheptyl, wobei diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können, d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch Halogenatome wie Fluor, Chlor und Brom, insbesondere Fluor und Chlor ersetzt sein, beispielsweise Halogenalkyl wie Chlormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2, 2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl und Pentafluorethyl;

C₂-C₁₂-Alkoxy wie Ethoxy und geradkettiges oder verzweigtes Propyloxy, Butyloxy, Pentyloxy, Hexyloxy, Heptyloxy, Octyloxy, Nonyloxy, Decyloxy, Undecyloxy und Dodecyloxy, besonders geradkettiges oder verzweigtes C2-C10-Alkoxy wie Ethoxy, Propoxy, 1-Methylethoxy, Butoxy, 1-Methylpropoxy, 2-Methylpropoxy, 1,1-Dimethylethoxy, n-Pentyloxy, 1-Methylbutoxy, 2-Methylbutoxy, 3-Methylbutoxy, 1,2-Dimethylpropoxy, 1-Ethylpropoxy, n-Hexyloxy, 1-Methylpentyloxy, 2-Methylpentyloxy, 4-Methylpentyloxy, 1,2-Dimethylbutoxy, 1,3-Dimethylbutoxy, 2,3-Dimethylbutoxy, 1,2-Dimethylbutoxy, 2,2-Dimethylbutoxy, 3,3-Dimethylbutoxy, 1,1,2-Trimethylpropoxy, 1,2,2-Trimethylpropoxy, 1-Ethylbutoxy, 2-Ethylbutoxy, 1-Ethyl-2-methylpropoxy, n-Heptyloxy, 1-Methylhexyloxy, 2-Methylhexyloxy, 3-Methylhexyloxy, 4-Methylhexyloxy, 5-Methylhexyloxy, 1-Ethylpentyloxy, 2-Ethylpentyloxy, 1-Propylbutoxy, Octyloxy, 1-Methylheptyloxy, 2-Methylheptyloxy, 1-Ethylhexyloxy, 2-Ethylhexyloxy, 1-Propylpentyloxy, 2-Propylpentyloxy, Nonyloxy, 1-Methyloctyloxy, 2-Methyloctyloxy, 1-Ethylheptyloxy, 2-Ethylheptyloxy, 1-Propylhexyloxy, 2-Propylhexyloxy, Decyloxy, 1-Methylnonyloxy, 2-Methylnonyloxy, 1-Ethyloctyloxy, 2-Ethyloctyloxy, 1-Propylheptyloxy und 2-Propylheptyloxy, insbesondere Ethoxy, Propyloxy, 1-Methylethoxy, Butyloxy, 1-Methylpropyloxy, 2-Methylpropyloxy, 1,1-Dimethylethoxy, Pentyloxy, Hexyloxy und 2-Ethylhexyloxy, wobei diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können, d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch Halogenatome wie Fluor, Chlor und Brom, insbesondere Fluor und Chlor ersetzt sein, beispielsweise Halogenalkoxy wie Chlormethyloxy, Dichlormethyloxy, Trichlormethyloxy, Fluormethyloxy, Difluormethyloxy, Trifluormethyloxy, Chlorfluormethyloxy, Dichlorfluormethyloxy, Chlordifluormethyloxy, 1-Fluorethyloxy, 2-Fluorethyloxy, 2,2-Difluorethyloxy, 2,2,2-Trifluorethyloxy, 2-Chlor-2fluorethyloxy, 2-Chlor-2,2-difluorethyloxy, 2,2-Dichlor-2-fluorethyloxy, 2,2,2-Trichlorethyloxy und Pentafluorethyloxy,

C₃-C₁₂-Alkenyl wie geradkettiges oder verzweigtes Propenyl, Butenyl, Pentenyl, Hexenyl, Heptenyl, Octenyl, Nonenyl, Decenyl, Undecenyl und Dodecenyl, besonders gradkettiges oder verzweigtes C₃-C₁₀-Alkenyl wie 2-Propenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 3-Hexenyl, 3-Hexenyl, 3-Hexenyl, 2-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 1-Ethyl-2-pentenyl, 2-Ethyl-2-pentenyl, 1-Ethyl-3-pentenyl, 2-Methyl-2-hexenyl, 1-Methyl-3-heptenyl, 2-Methyl-3-hexenyl, 2-Methyl-3-hexenyl, 2-Ethyl-3-pentenyl, 1-Ethyl-2-hexenyl, 2-Ethyl-2-hexenyl, 2-Ethyl-2-

10

5

15

20

25

30

35

40

45

50

nyl, 1-Ethyl-3-hexenyl, 2-Ethyl-3-hexenyl, 1-Methyl-2-octenyl, 2-Methyl-2-octenyl, 1-Methyl-3-octenyl, 2-Ethyl-3-octenyl, 1-Ethyl-2-heptenyl, 2-Ethyl-2-heptenyl, 1-Ethyl-3-heptenyl, 2-Ethyl-3-heptenyl, 1-Ethyl-2-octenyl, 2-Ethyl-2-octenyl, 1-Ethyl-3-octenyl und 2-Ethyl-3-octenyl, insbesondere 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-(1-Methylethyl)-2-butenyl, 1-Butyl-2-butenyl, 1-Methyl-2-pentenyl und 1,4-Dimethyl-2-pentenyl, wobei diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können, d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch Halogenatome wie Fluor, Chlor und Brom, insbesondere Fluor und Chlor ersetzt sein, insbesondere 3-Chlor-2-propenyl, 2,3-Dichlor-2-propenyl und 2,3,3-Trichlor-2-propenyl;

C₃-C₁₂-Alkenyloxy wie geradkettiges oder verzweigtes Propenyloxy, Butenyloxy, Pentenyloxy, Hexenyloxy, Heptenyloxy, Octenyloxy, Nonenyloxy, Decenyloxy, Undecenyloxy und Dodecenyloxy, besonders gradkettiges oder verzweigtes C₃-C₁₀-Alkenyloxy wie 2-Propenyloxy, 2-Butenyloxy, 3-Butenyloxy, 1-Methyl-2-propenyloxy, 2-Methyl-2-propenyloxy, 2-Pentenyloxy, 3-Pentenyloxy, 4-Pentenyloxy, 1-Methyl-2-butenyloxy, 2-Methyl-2-butenyloxy, 3-Methyl-2-butenyloxy, 1-Methyl-3-butenyloxy, 2-Methyl-3-butenyloxy, 3-Methyl-3-butenyloxy, 1,1-Dimethyl-2-propenyloxy, 1,2-Dimethyl-2-propenyloxy, 1-Ethyl-2-propenyloxy, 2-Hexenyloxy, 3-Hexenyloxy, 4-Hexenyloxy, 5-Hexenyloxy, 1-Methyl-2-pentenyloxy, 2-Methyl-2-pentenyloxy, 3-Methyl-2-pentenyloxy, 4-Methyl-2-pentenyloxy, 1-Methyl-3-pentenyloxy, 2-Methyl-3-pentenyloxy, 3-methyl-3pentenyloxy, 4-Methyl-3-pentenyloxy, 1-Methyl-4-pentenyloxy, 2-Methyl-4-pentenyloxy, 3-Methyl-4-pentenyloxy, 4-Methyl-4-pentenyloxy, 1,1-Dimethyl-2-butenyloxy, 1,1-Dimethyl-3-butenyloxy, 1,2-Dimethyl-2-butenyloxy, 1,2-Dimethyl-3-butenyloxy, 1,3-Dimethyl-2-butenyloxy, 1,3-Dimethyl-3-butenyloxy, 2,2-Dimethyl-3-butenyloxy, 2,3-Dimethyl-2-butenyloxy, 2,3-Dimethyl-3-butenyloxy, 1-Ethyl-2-butenyloxy, 1-Ethyl-3-butenyloxy, 2-Ethyl-2-butenyloxy, 2-Ethyl-3-butenyloxy, 1,1,2-Trimethyl-2-propenlyoxy, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyloxy, 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyloxy, 1-Methyl-2-pentenyloxy, 2-Methyl-2-pentenyloxy, 1-Methyl-3-pentenyloxy, 2-Methyl-3-pentenyloxy, 1-Methyl-2-hexenyloxy, 2-Methyl-2-hexenyloxy, 1-Methyl-3-hexenyloxy, 2-Methyl-3-hexenyloxy, 1-Ethyl-2-pentenyloxy, 2-Ethyl-2-pentenyloxy, 1-Ethyl-3-pentenyloxy, 2-Ethyl-3pentenyloxy, 1-Methyl-2-heptenyloxy, 2-Methyl-2-heptenyloxy, 1-Methyl-3-heptenyloxy, 2-Methyl-3-heptenyloxy, 1-Ethyl-2-hexenyloxy, 2-Ethyl-2-hexenyloxy, 1-Ethyl-3-hexenyloxy, 2-Ethyl-3-hexenyloxy, 1-Methyl-2-octenyloxy, 2-Methyl-2-octenyloxy, 1-Methyl-3-octenyloxy, 2-Methyl-3-octenyloxy, 1-Ethyl-2-heptenyloxy, 2-Ethyl-2-heptenyloxy, 1-Ethyl-3-heptenyloxy, 2-Ethyl-3-heptenyloxy, 1-Ethyl-2-octenyloxy, 2-Ethyl-2-octenyloxy, 1-Ethyl-3-octenyloxy und 2-Ethyl-3octenyloxy, insbesondere 2-Propenyloxy, 1-Methyl-2-propenyloxy, 2-Methyl-2propenyloxy, 2-Pentenyloxy, 3-Pentenyloxy, 1-Methyl-2-butenyloxy und 1-Methyl-2-pentenyloxy, wobei diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können, d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch Halogenatome wie Fluor, Chlor und Brom, insbesondere Fluor und Chlor ersetzt sein, insbesondere 3-Chlor-2-propenyloxy, 2,3-Dichlor-2-propenyloxy und 2,3,3-Trichlor-2-propenyloxy;

C₃-C₆-Alkinyl wie 2-Propinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Alkinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,2-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl, insbesondere 2-Propinyl, 2-Butinyl und 3-Butinyl, wobei diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können, d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch Halogenatome wie Fluor, Chlor und Brom, insbesondere Fluor und

45

5

10

15

20

25

30

35

40

50

Chlor ersetzt sein, beispielsweise 3-Chlor-2-propinyl, 3-Chlor-2-butinyl und 4-Chlor-3-butinyl;

 C_3 - C_6 -Alkinyloxy wie 2-Propinyloxy, 2-Butinyloxy, 3-Butinyloxy, 1-Methyl-2propinyloxy, 2-Pentinyloxy, 3-Pentinyloxy, 4-Pentinyloxy, 1-Methyl-3-butinyloxy, 2-Methyl-3-butinyloxy, 1-Methyl-2-butinyloxy, 1,1-Dimethyl-2-propinyloxy, 1-Ethyl-2-propinyloxy, 2-Hexinyloxy, 3-Hexinyloxy, 4-Alkinyloxy, 5-Hexinyloxy, 1-Methyl-2-pentinyloxy, 1-Methyl-3-pentinyloxy, 1-Methyl-4-pentinyloxy, 2-Methyl-3-pentinyloxy, 2-Methyl-4-pentinyloxy, 3-Methyl-4-pentinyloxy, 4-Methyl-3pentinyloxy, 1,1-Dimethyl-2-butinyloxy, 1,1-Dimethyl-3-butinyloxy, 1,2-Dimethyl-3-butinyloxy, 2,2-Dimethyl-3-butinyloxy, 1-Ethyl-2-butinyloxy, 1-Ethyl-3-butinyloxy, 2-Ethyl-3-butinyloxy und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyloxy, vorzugsweise 2-Propinyloxy, 2-Butinyloxy, 1-Methyl-2-propinyloxy und 1-Methyl-2-butinyloxy, 2-Propinyloxy, 2-Butinyloxy, 3-Butinyloxy und 1-Methyl-2-propinyloxy, wobei diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können, d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch Halogenatome wie Fluor, Chlor und Brom, insbesondere Fluor und Chlor ersetzt sein, beispielsweise 3-Chlor-2-propinyloxy, 3-Chlor-2-butinyloxy und 4-Chlor-3-butinyloxy:

 C_3 - C_7 -Cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl und Cycloheptyl, wobei diese Ringe ein bis drei C_1 - C_4 -Alkylgruppen wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl und 1,1-Dimethylethyl tragen können;

 C_4 - C_7 -Cycloalkenyl wie Cyclobutenyl, Cyclopentenyl, Cyclohexenyl und Cycloheptenyl, wobei diese Ringe ein bis drei C_1 - C_4 -Alkylgruppen wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl und 1,1-Dimethylethyl tragen können;

 C_3 - C_7 -Cycloalkyloxy wie Cyclopropyloxy, Cyclobutyloxy, Cyclopentyloxy, Cyclohexyloxy und Cycloheptyloxy, wobei diese Ringe ein bis drei C_1 - C_4 -Alkylgruppen wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl und 1,1-Dimethylethyl tragen können;

oder C₄-C₇-Cycloalkenyloxy wie 1-Cyclobutenyloxy, 2-Cyclobutenyloxy, 1-Cyclopentenyloxy, 2-Cyclopentenyloxy, 3-Cyclopentenyloxy, 1-Cyclohexenyloxy, 2-Cyclohexenyloxy, 3-Cyclohexenyloxy, 1-Cycloheptenyloxy, 2-Cycloheptenyloxy, 3-Cycloheptenyloxy und 4-Cycloheptenyloxy, wobei diese Ringe ein bis drei C₁-C₄-Alkylgruppen wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl und 1,1-Dimethylethyl tragen können;

Phenyl, welches ein bis fünf Halogenatome wie Fluor, Chlor, Brom und Jod, insbesondere Fluor, Chlor und Brom, und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann:

C₁-C₄-Alkyl wie vorstehend genannt;

C₁-C₄-Halogenalkyl wie vorstehend genannt;

C₁-C₄-Alkoxy wie vorstehend genannt;

C₁-C₄-Halogenalkoxy wie vorstehend genannt;

C₁-C₄-Alkylthio wie Methylthio, Ethylthio, Propylthio, 1-Methylethylthio, Butylthio, 1-Methylpropylthio, 2-Methylpropylthio und 1,1-Dimethylethylthio;

oder C_1 - C_4 -Halogenalkylthio, besonders C_1 - C_2 -Halogenalkylthio wie Chlormethylthio, Dichlormethylthio, Trichlormethylthio, Fluormethylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Chlorfluormethylthio, Dichlorfluormethylthio, Chlordifluormethylthio, 1-Fluorethylthio, 2-Fluorethylthio, 2,2-Difluorethylthio, 2,2,2-Trifluorethylthio, 2-Chlor-2-fluorethylthio, 2-Chlor-2-difluorethylthio, 2,2,2-Trichlorethylthio und Pentafluorethylthio;

steht für einen cyclischen Rest aus der Gruppe der Formeln A1 bis A7

Α

5

10

15

20

25

30

35

40

45

5
$$R^1$$
 R^2 CH_3 R^3 R^4 R^6 R^7

 (R^3) \prod_{Y} R^4

A5

15

25

35

40

45

50

H₃C N R⁵

A6

 R^6 R^7 R^7

in denen die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

20 X -CH₂-, -S-, -SO- oder -SO₂-;

Y -O- oder -S-;

 R^1 , R^2 , R^4 , R_5 und R^7 unabhängig voneinander Halogen wie Fluor, Chlor und Brom, C_1 - C_4 -Alkyl wie

vorstehend genannt, oder C1-C4-Halogenalkyl wie vorstehend genannt;

R³ und R⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen wie Fluor, Chlor und Brom oder

C₁-C₄-Alkyl wie vorstehend genannt;

n 1 oder 2, wobei die Reste R³ verschieden sein können, wenn der Wert von n 2 beträgt.

Im Hinblick auf die biologische Wirkung besonders bevorzugte Verbindungen der Formel I sind solche, in denen R die vorstehend gegebene Bedeutung hat und A für einen cyclischen Rest aus der Gruppe der Formeln A1 bis A7 steht, wobei X und Y die vorstehend gegebene Bedeutung und die Substituenten für die folgenden Reste stehen:

- R¹ Halogen wie Fluor, Chlor und Brom Methyl oder C₁-Halogenalkyl wie Chlormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl und Chlordifluormethyl;
- R² Halogen wie Fluor, Chlor und Brom oder C₁-Halogenalkyl wie Chlormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl und Chlordifluormethyl;
 - R³ Wasserstoff oder Methyl;
 - n 1 oder 2, wobei die Reste R³ verschieden sein können, wenn der Wert von n 2 beträgt;
- R⁴ Halogen wie Fluor, Chlor und Brom oder Methyl;
 - R⁵ Methyl oder C₁-Halogenalkyl wie Chlormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl und Chlordifluormethyl;
 - R⁶ Wasserstoff, Halogen wie Fluor, Chlor und Brom oder Methyl;
 - R⁷ Halogen wie Fluor, Chlor und Brom Methyl oder C₁-Halogenalkyl wie Chlormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl und Chlordifluormethyl.

Insbesondere sind solche Verbindungen der Formel I bevorzugt, in denen der R die vorstehend gegebene Bedeutung hat und A für einen cyclischen Rest aus der Gruppe der Formeln A1 bis A7 steht, wobei X und Y die vorstehend gegebene Bedeutung und die Substituenten für die folgenden Gruppen stehen:

- R¹ Chlor, Brom, Jod, Methyl oder Trifluormethyl;
- R² Chlor oder Trifluormethyl;
- R³ Wasserstoff oder Methyl;
- n 1 oder 2, wobei die Reste R3 verschieden sein können, wenn der Wert von n 2 beträgt;
- 55 R⁴ Chlor oder Methyl;
 - R⁵ Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl;
 - R⁶ Wasserstoff, Chlor oder Methyl;
 - R⁷ Chlor, Methyl oder Trifluormethyl.

Im Hinblick auf die biologische Wirkung sind insbesondere auch solche Verbindungen 1 bevorzugt, in denen die Gruppen R und NHCOA trans zueinander angeordnet sind.

Besonders bevorzugte Verbindungen der Formel I sind:

- Verbindungen I, in denen

5

10

15

20

30

35

40

45

R für Ethyl, Propyl, iso-Propyl, Butyl, iso-Butyl, sek.-Butyl, 2-Ethylbutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopent-2-en-1-yl, Cyclohexen-1-yl, Phenyl oder Benzyl steht, wobei die Phenylreste jeweils noch eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy und C₁-C₄-Alkylthio,

vorzugsweise Verbindungen I, in denen

R für Ethyl, Propyl, iso-Propyl, Butyl, iso-Butyl, sek.-Butyl, Cyclohexyl, Cyclohexen-1-yl, Phenyl oder Benzyl steht, wobei die Phenylreste jeweils noch eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Halogen, C₁-C₂-Alkyl, C₁-C₂-Halogenalkyl, C₁-C₂-Alkoxy, C₁-C₂-Halogenalkoxy und C₁-C₂-Alkylthio,

insbesondere Verbindungen I, in denen

- R für Ethyl, Propyl, iso-Propyl, Butyl, iso-Butyl, sek.-Butyl, Cyclohexyl, Cyclohexen-1-yl, Phenyl oder Benzyl steht, wobei die Phenylreste jeweils noch eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Halogen, C₁-C₂-Alkyl, C₁-C₂-Halogenalkyl, C₁-C₂-Alkoxy und C₁-C₂-Halogenalkoxy.
- Verbindungen I, in denen
- A für A1, A2, A3, A4, A6 oder A7 steht,

vorzugsweise Verbindungen I, in denen

- A für A1, A2, A3, A4 (Y = O), A6 oder A7 steht.
- Verbindungen I, in denen
 - A für A1 steht,
- 25 vorzugsweise Verbindungen I, in denen
 - A für A1 steht und
 - R1 für Chlor, Brom, Methyl und Trifluormethyl steht und

insbesondere Verbindungen I, in denen

- A für A1 steht und
- R¹ für Brom, Methyl und Trifluormethyl steht und
 - R für sek.-Butyl, Cyclopent-2-en-1-yl und Phenyl steht.
 - Verbindungen I, in denen
 - A für A2 steht,

vorzugsweise Verbindungen I, in denen

- A für A2 und
 - R² für Chlor steht und

insbesondere Verbindungen I, in denen

- A für A2,
- R² für Chlor,
- Z für CH2CH2 und
 - R für Ethyl, Propyl, iso-Propyl, Butyl, iso-Butyl, sek.-Butyl, Cyclohexyl, Cyclohexen-1-yl, Phenyl oder Benzyl steht, wobei die Phenylreste jeweils noch eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl und C₁-C₄-Alkoxy.
- Verbindungen I, in denen
 - A für A3 steht,

vorzugsweise Verbindungen I, in denen

- A für A3
- X für Sauerstoff und Schwefel und
- Z für CH2CH2 steht,
- 50 insbesondere Verbindungen I, in denen
 - A für A3,
 - X für Sauerstoff und Schwefel,
 - Z für CH2 CH2 und
 - R für sek.-Butyl steht.
- Verbindungen I, in denen
 - A für A4 und
 - Y für Sauerstoff steht,

vorzugsweise Verbindungen I, in denen

Α für A4 und Υ für Sauerstoff und \mathbb{R}^3 für Methyl steht. insbesondere Verbindungen I, in denen 5 für A4, Υ für Sauerstoff, \mathbb{R}^3 für Methyl. Z für CH2CH2 und R für sek.-Butyl und Cyclohexen-1-yl steht. Verbindungen I, in denen 10 für A6 steht, vorzugsweise Verbindungen I, in denen für A6 und R⁵ und R⁶ für Methyl stehen, 15 insbesondere Verbindungen I, in denen für A6, R⁵ und R⁶ für Methyl, Z für CH2CH2 und R für Cyclohexen-1-yl steht. 20 Verbindungen I, in denen für A7 steht, vorzugsweise Verbindungen I, in denen für A7 und R6 und R7 unabhängig voneinander für Methyl und Trifluormethyl stehen, insbesondere Verbindungen I, in denen 25 Α für A7 und R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für Methyl und Trifluormethyl, Z für CH2CH2 und R für Propyl, Butyl, sek.-Butyl, Cyclohexyl, Cyclohexen-1-yl, Phenyl oder Benzyl steht, wobei die Phenylreste jeweils noch eine bis drei der folgenden Gruppen tragen 30 können: Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl und C₁-C₄-Alkoxy. Besonders bevorzugte Verbindungen der Formel I sind in den folgenden Tabellen A bis G zusammengesteilt. 35 40 45 50 55

Tabelle A

 $\begin{array}{c}
Z \\
NH - CO \\
\text{trans}
\end{array}$

\mathbb{R}^1	R	Z
CF ₃	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂
CF ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
CF ₃	n-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
CF ₃	n-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CF ₃	secC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CF ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CF ₃	tertC4H9	CH ₂ CH ₂
CF ₃	n-C ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
CF ₃	secC ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
CF ₃	n-C ₆ H ₁₃	CH ₂ CH ₂
CF ₃	n-C ₇ H ₁₅	CH ₂ CH ₂
CF ₃	secC7H15	CH ₂ CH ₂
CF ₃	1-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	2-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	Allyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	2-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	2-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	1-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	1-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	1-Methyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	1-Ethyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	Cyclopropyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	Cyclobutyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	Cyclopentyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	Cyclohexyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	2-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	1-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	2-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	1-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	Phenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂
CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂

	R^1	R	z
	CH ₃	n-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	n-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
5	CH ₃	secC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	tertC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	n-C ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
10	CH ₃	secC ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	n-C ₆ H ₁₃	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	n-C ₇ H ₁₅	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	secC ₇ H ₁₅	CH ₂ CH ₂
15	CH ₃	1-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	2-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	Allyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	2-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
20	CH ₃	2-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	1-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	1-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
_	CH ₃	1-Methyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
25	CH ₃	1-Ethyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	Cyclopropyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	Cyclobutyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	Cyclopentyl	CH ₂ CH ₂
30	CH ₃	Cyclohexyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	2-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	1-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	2-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
35	CH ₃	1-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	Phenyl	CH ₂ CH ₂
	Br	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂
40	Br	i-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
40	Br	n-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
	Br	n-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	Br	secC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
45	Br	i-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
40	Br	tertC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	Br	n-C ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
	Br	secC ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
50	Br	n-C ₆ H ₁₃	CH ₂ CH ₂
00	Br	n-C ₇ H ₁₅	CH ₂ CH ₂

	R ¹	R	Z
	Br	secC ₇ H ₁₅	CH ₂ CH ₂
E	Br	1-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
5	Br	2-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
	Br	Allyl	CH ₂ CH ₂
	Br	2-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
10	Br	2-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
10	Br	1-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
	Br	1-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
	Br	1-Methyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
15	Br	1-Ethyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
	Br	Cyclopropyl	CH ₂ CH ₂
	Br	Cyclobutyl	CH ₂ CH ₂
	Br	Cyclopentyl	CH ₂ CH ₂
20	Br	Cyclohexyl	CH ₂ CH ₂
- -	Br	2-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
	Br	1-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
	Br	2-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
25	Br	1-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
: -	Br	Phenyl	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	C ₂ H ₅	CH=CH
	CF ₃	i-C ₃ H ₇	CH=CH
30	CF ₃	n-C ₃ H ₇	CH=CH
-	CF ₃	n-C ₄ H ₉	CH=CH
	CF ₃	secC ₄ H ₉	CH=CH
	CF ₃	i-C ₄ H ₉	СН=СН
35	CF ₃	tertC ₄ H ₉	CH=CH
	CF ₃	n-C ₅ H ₁₁	СН=СН
	CF ₃	secC ₅ H ₁₁	CH=CH
	CF ₃	n-C ₆ H ₁₃	CH=CH
40	CF ₃	n-C ₇ H ₁₅	CH=CH
	CF ₃	secC ₇ H ₁₅	CH=CH
	CF ₃	1-Methylvinyl	СН=СН
	CF ₃	2-Methylvinyl	CH=CH
45	CF ₃	Allyl	CH=CH
	CF ₃	2-Methylallyl	СН=СН
	CF ₃	2-Ethylallyl	CH=CH
	CF ₃	1-Methylallyl	Сн=Сн
50	CF ₃	1-Ethylallyl	CH=CH
	CF ₃	1-Methyl-2-butenyl	CH=CH

1	R ¹	R	z
	CF ₃	1-Ethyl-2-butenyl	СН=СН
5	CF ₃	Cyclopropyl	СН=СН
5	CF ₃	Cyclobutyl	СН=СН
	CF ₃	Cyclopentyl	СН=СН
	CF ₃	Cyclohexyl	СН=СН
10	CF ₃	2-Cyclopentenyl	CH=CH
70	CF ₃	1-Cyclopentenyl	СН=СН
	CF ₃	2-Cyclohexenyl	CH=CH
	CF ₃	1-Cyclohexenyl	CH=CH
15	CF ₃	Phenyl	СН=СН
.0	CH ₃	C ₂ H ₅	CH=CH
	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH=CH
	CH ₃	n-C ₃ H ₇	CH=CH
20	CH ₃	n-C ₄ H ₉	СН=СН
	CH ₃	secC ₄ H ₉	CH=CH
	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH=CH
	CH ₃	tertC ₄ H ₉	CH=CH
25	CH ₃	n-C ₅ H ₁₁	CH=CH
	CH ₃	secC ₅ H ₁₁	CH=CH
	CH ₃	n-C ₆ H ₁₃	СН=СН
	CH ₃	n-C ₇ H ₁₅	CH=CH
30	CH ₃	secC ₇ H ₁₅	CH=CH
	CH ₃ ·	1-Methylvinyl	CH=CH
	CH ₃	2-Methylvinyl	СН=СН
	CH ₃	Allyl	CH=CH
35	CH ₃	2-Methylallyl	CH=CH
	CH ₃	2-Ethylallyl	CH=CH
	CH ₃	1-Methylallyl	CH=CH
	CH ₃	1-Ethylallyl	CH=CH
40	CH ₃	1-Methyl-2-butenyl	CH=CH
	CH ₃	1-Ethyl-2-butenyl	CH=CH
	CH ₃	Cyclopropyl	CH=CH
	CH ₃	Cyclobutyl	CH=CH
45	CH ₃	Cyclopentyl	CH=CH
	CH ₃	Cyclohexyl	CH=CH
	CH ₃	2-Cyclopentenyl	CH=CH
	CH ₃	1-Cyclopentenyl	CH=CH
50	CH ₃	2-Cyclohexenyl	CH=CH
	CH ₃	1-Cyclohexenyl	СН=СН

	R ¹	R	Z
	CH ₃	Phenyl	CH=CH
5	Br	C ₂ H ₅	CH=CH
J	Br	i-C ₃ H ₇	СН=СН
	Br	n-C ₃ H ₇	СН=СН
	Br	n-C ₄ H ₉	CH=CH
10	Br	secC ₄ H ₉	CH=CH
	Br	i-C ₄ H ₉	CH=CH
	Br	tertC ₄ H ₉	CH=CH
15	Br	n-C ₅ H ₁₁	CH=CH
	Br	secC ₅ H ₁₁	СН=СН
	Br	n-C ₆ H ₁₃	CH=CH
	Br	n-C ₇ H ₁₅	CH=CH
20	Br	secC ₇ H ₁₅	CH=CH
	Br	1-Methylvinyl	СН=СН
	Br	2-Methylvinyl	СН=СН
25	Br	Allyl	CH=CH
	Br	2-Methylallyl	CH=CH
	Br	2-Ethylallyl	CH=CH
	Br	1-Methylallyl	CH=CH
30	Br	1-Ethylallyl	CH=CH
	Br	1-Methyl-2-butenyl	CH=CH
	Br	1-Ethyl-2-butenyl	CH=CH
35	Br	Cyclopropyl	CH=CH
	Br	Cyclobutyl	СН=СН
	Br	Cyclopentyl	CH=CH
	Br	Cyclohexyl	CH=CH
40	Br	2-Cyclopentenyl	СН=СН
	Br	1-Cyclopentenyl	CH=CH
	Br	2-Cyclohexenyl	CH=CH
45	Br	1-Cyclohexenyl	CH=CH
	Br	Phenyl	CH=CH

Tabelle B

 $\begin{array}{c|c} Z & & R^2 \\ \hline & NHCO & \\ \hline & trans & \\ \end{array}$

R ²	R	Z
Cl	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂
Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
Cl	n-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
Cl	n-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
Cl	secC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
Cl	tertC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
Cl	n-C ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
Cl	secC ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
Cl	n-C ₆ H ₁₃	CH ₂ CH ₂
Cl	n-C ₇ H ₁₅	CH ₂ CH ₂
Cl	secC ₇ H ₁₅	CH ₂ CH ₂
Cl	1-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
Cl	2-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
Cl	Allyl	CH ₂ CH ₂
Cl	2-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
C1	2-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
Cl	1-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
Cl	1-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
Cl	1-Methyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
Cl	1-Ethyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
Cl	Cyclopropyl	CH ₂ CH ₂
Cl	Cyclobutyl	CH ₂ CH ₂
Cl	Cyclopentyl	CH ₂ CH ₂
Cl	Cyclohexyl	CH ₂ CH ₂
Cl	2-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
Cl	1-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
Cl	2-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
Cl	1-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
Cl	Phenyl	CH ₂ CH ₂
Cl	C ₂ H ₅	CH=CH

	R ²	R	Z
F	Cl	i-C ₃ H ₇	СН=СН
5	Cl	n-C ₃ H ₇	CH=CH
	Cl	n-C ₄ H ₉	CH=CH
	Cl	secC ₄ H ₉	CH=CH
10	Cl	i-C ₄ H ₉	СН=СН
Γ	Cl	tertC ₄ H ₉	CH=CH
	Cl	n-C ₅ H ₁₁	CH=CH
Γ	Cl	secC ₅ H ₁₁	CH=CH
15	Cl	n-C ₆ H ₁₃	CH=CH
	Cl	n-C ₇ H ₁₅	CH=CH
	Cl	secC ₇ H ₁₅	CH=CH
20	Cl	1-Methylvinyl	CH=CH
	Cl	2-Methylvinyl	CH=CH
	Cl	Allyl	СН=СН
	Cl	2-Methylallyl	CH=CH
25	Cl	2-Ethylallyl	CH=CH
	Cl	1-Methylallyl	CH=CH
	Cl	1-Ethylallyl	CH=CH
30	Cl	1-Methyl-2-butenyl	CH=CH
	Cl	1-Ethyl-2-butenyl	СН=СН
Ī	Cl	Cyclopropyl	CH=CH
[Cl	Cyclobutyl	CH=CH
35	Cl	Cyclopentyl	CH=CH
Γ	Cl	Cyclohexyl	CH=CH
Γ	Cl	2-Cyclopentenyl	CH=CH
40	Cl	1-Cyclopentenyl	CH=CH
Γ	Cl	2-Cyclohexenyl	CH=CH
ſ	Cl	1-Cyclohexenyl	CH=CH
45	Cl	Phenyl	CH=CH

Tabelle C

 $\begin{array}{c}
Z \\
NHCO \\
R
\end{array}$ 1.3

х	R	Z
CH ₂	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂
CH ₂	i-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
CH ₂	n-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
CH ₂	n-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CH ₂	secC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CH ₂	i-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CH ₂	tertC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CH ₂	n-C ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
CH ₂	secC ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
CH ₂	n-C ₆ H ₁₃	CH ₂ CH ₂
CH ₂	n-C ₇ H ₁₅	CH ₂ CH ₂
CH ₂	secC7H15	CH ₂ CH ₂
CH ₂	1-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	2-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	Allyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	2-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	2-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	1-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	1-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	1-Methyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	1-Ethyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	Cyclopropyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	Cyclobutyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	Cyclopentyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	Cyclohexyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	2-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	1-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	2-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	1-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	Phenyl	CH ₂ CH ₂

	х	R	Z
	S	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂
5	S	i-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
.	S	n-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
	S	n-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	S	secC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
10	S	i-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
70	S	tertC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	S	n-C ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
	S	secC ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
15	S	n-C ₆ H ₁₃	CH ₂ CH ₂
,,	S	n-C ₇ H ₁₅	CH ₂ CH ₂
	S	secC ₇ H ₁₅	CH ₂ CH ₂
	S	1-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
20	S	2-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
	S	Allyl	CH ₂ CH ₂
	S	2-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
	S	2-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
25	S	1-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
	S	1-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
	S	1-Methyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
	S	1-Ethyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
30	S	Cyclopropyl	CH ₂ CH ₂
	. \$	Cyclobutyl	CH ₂ CH ₂
	S	Cyclopentyl	CH ₂ CH ₂
	S	Cyclohexyl	CH ₂ CH ₂
35	\$	2-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
50	S	1-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
	S	2-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
	S	1-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
40	S	Phenyl	CH ₂ CH ₂
	0	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂
	0	i-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
	0	n-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
45	0	n-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	0	secC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	0	i-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	0	tertC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
50	0	n-C ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
	0	secC ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂

Х	R	Z
0	n-C ₆ H ₁₃	CH ₂ CH ₂
0	n-C ₇ H ₁₅	CH ₂ CH ₂
0	secC7H15	CH ₂ CH ₂
0	1-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
0	2-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
0	Allyl	CH ₂ CH ₂
0	2-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
0	2-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
0	1-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
0	1-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
0	1-Methyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
0	1-Ethyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂ -
0	Cyclopropyl	CH ₂ CH ₂
0	Cyclobutyl	CH ₂ CH ₂
0	Cyclopentyl	CH ₂ CH ₂
0	Cyclohexyl	CH ₂ CH ₂
0	2-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
0	1-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
0	2-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
0	1-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
0	Phenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₂	C ₂ H ₅	СН=СН
CH ₂	i-C ₃ H ₇	CH=CH
CH ₂	n-C ₃ H ₇	СН=СН
CH ₂	n-C ₄ H ₉	СН=СН
CH ₂	secC ₄ H ₉	СН=СН
CH ₂	i-C ₄ H ₉	СН=СН
CH ₂	tertC ₄ H ₉	СН=СН
CH ₂	n-C ₅ H ₁₁	CH=CH
CH ₂	secC ₅ H ₁₁	CH=CH
CH ₂	n-C ₆ H ₁₃	CH=CH
CH ₂	n-C ₇ H ₁₅	CH=CH
CH ₂	secC7H15	CH=CH
CH ₂	1-Methylvinyl	СН=СН
CH ₂	2-Methylvinyl	CH=CH
CH ₂	Allyl	Сн=Сн
CH ₂	2-Methylallyl	CH=CH
CH ₂	2-Ethylallyl	CH=CH
CH ₂	1-Methylallyl	CH=CH

1	Х	R	z
	CH ₂	1-Ethylallyl	CH=CH
5	CH ₂	1-Methyl-2-butenyl	CH=CH
Ĭ	CH ₂	1-Ethyl-2-butenyl	CH=CH
	CH ₂	Cyclopropyl	CH=CH
	CH ₂	Cyclobutyl	СН=СН
10	CH ₂	Cyclopentyl	CH=CH
	CH ₂	Cyclohexyl	CH=CH
	CH ₂	2-Cyclopentenyl	CH=CH
	CH ₂	1-Cyclopentenyl	CH=CH
15	CH ₂	2-Cyclohexenyl	CH=CH
	CH ₂	1-Cyclohexenyl	CH=CH
	CH ₂	Phenyl	CH=CH -
	S	C ₂ H ₅	CH=CH
20	S	i-C ₃ H ₇	CH=CH
	S	n-C ₃ H ₇	CH=CH
	s	n-C ₄ H ₉	CH=CH
	S	secC ₄ H ₉	CH=CH
25	s	i-C ₄ H ₉	CH=CH
	S	tertC ₄ H ₉	CH=CH
	S	n-C ₅ H ₁₁	CH=CH
	S	secC ₅ H ₁₁	CH=CH
30	S	n-C ₆ H ₁₃	CH=CH
	S	n-C ₇ H ₁₅	CH=CH
	S	secC7H15	CH=CH
	S	1-Methylvinyl	CH=CH
35	S	2-Methylvinyl	CH=CH
	S	Allyl	CH=CH
	S	2-Methylallyl	СН=СН
	S	2-Ethylallyl	CH=CH
40	S	1-Methylallyl	Сн=Сн
-	S	1-Ethylallyl	CH=CH
	S	1-Methyl-2-butenyl	CH=CH
	S	1-Ethyl-2-butenyl	CH=CH
45	S	Cyclopropyl	CH=CH
. •	S	Cyclobutyl	CH=CH
	S	Cyclopentyl	CH=CH
	S	Cyclohexyl	СН=СН
50	S	2-Cyclopentenyl	CH=CH
•	S	1-Cyclopentenyl	CH=CH

	х	R	Z
	S	2-Cyclohexenyl	CH=CH
5	S	1-Cyclohexenyl	CH=CH
	S	Phenyl	CH=CH
	0	C ₂ H ₅	СН=СН
44	0	i-C ₃ H ₇	CH=CH
10	0	n-C ₃ H ₇	CH=CH
	0	n-C ₄ H ₉	CH=CH
	0	secC ₄ H ₉	CH=CH
15	0	i-C ₄ H ₉	CH=CH
	0	tertC ₄ H ₉	CH=CH
	0	n-C ₅ H ₁₁	CH=CH
20	0	secC ₅ H ₁₁	CH=CH
20	0	n-C ₆ H ₁₃	СН=СН
	0	n-C ₇ H ₁₅	CH=CH
	0	secC ₇ H ₁₅	СН=СН
25	0	1-Methylvinyl	CH=CH
	0	2-Methylvinyl	CH=CH
	0	Allyl	CH=CH
30	0	2-Methylallyl	CH=CH
00	0	2-Ethylallyl	СН=СН
	0	1-Methylallyl	CH=CH
	0	1-Ethylallyl	CH=CH
35	0	1-Methyl-2-butenyl	CH=CH
	0	1-Ethyl-2-butenyl	CH=CH
	0	Cyclopropyl	CH=CH
40	0	Cyclobutyl	CH=CH
	0	Cyclopentyl	CH=CH
	0	Cyclohexyl	CH=CH
	0	2-Cyclopentenyl	CH=CH
45	0.	1-Cyclopentenyl	СН=СН
	0	2-Cyclohexenyl	CH=CH
	0	1-Cyclohexenyl	CH=CH
50	0	Phenyl	CH=CH

Tabelle D

 $\begin{array}{c} \text{5} \\ \text{Z} \\ \text{NH CO} \\ \text{Y} \\ \text{trans} \end{array}$

R	Y	Z
C ₂ H ₅	S	CH ₂ CH ₂
i-C ₃ H ₇	S	CH ₂ CH ₂
n-C ₃ H ₇	S	CH ₂ CH ₂
n-C ₄ H ₉	S	CH ₂ CH ₂
secC ₄ H ₉	· s	CH ₂ CH ₂
i-C ₄ H ₉	S	CH ₂ CH ₂
tertC ₄ H ₉	S	CH ₂ CH ₂
n-C ₅ H ₁₁	S	CH ₂ CH ₂
secC ₅ H ₁₁	S	CH ₂ CH ₂
n-C ₆ H ₁₃	S	CH ₂ CH ₂
n-C ₇ H ₁₅	S	CH ₂ CH ₂
secC ₇ H ₁₅	S	CH ₂ CH ₂
1-Methylvinyl	S	CH ₂ CH ₂
2-Methylvinyl	S	CH ₂ CH ₂
Allyl	S	CH ₂ CH ₂
2-Methylallyl	S	CH ₂ CH ₂
2-Ethylallyl	S	CH ₂ CH ₂
1-Methylallyl	S	CH ₂ CH ₂
1-Ethylallyl	S	CH ₂ CH ₂
1-Methyl-2-butenyl	S	CH ₂ CH ₂
1-Ethyl-2-butenyl	S	CH ₂ CH ₂
Cyclopropyl	S	CH ₂ CH ₂
Cyclobutyl	S	CH ₂ CH ₂
Cyclopentyl	S	CH ₂ CH ₂
Cyclohexyl	S	CH ₂ CH ₂
2-Cyclopentenyl	S	CH ₂ CH ₂
1-Cyclopentenyl	s	CH ₂ CH ₂
2-Cyclohexenyl	S	CH ₂ CH ₂
1-Cyclohexenyl	S	CH ₂ CH ₂
Phenyl	S	CH ₂ CH ₂

	R	Y	Z
	C ₂ H ₅	0	CH ₂ CH ₂
	i-C ₃ H ₇	0	CH ₂ CH ₂
5	n-C ₃ H ₇	0	CH ₂ CH ₂
	n-C ₄ H ₉	0	CH ₂ CH ₂
	secC ₄ H ₉	0	CH ₂ CH ₂
	i-C ₄ H ₉	0	CH ₂ CH ₂
10	tertC ₄ H ₉	. 0	CH ₂ CH ₂
	n-C ₅ H ₁₁	0	CH ₂ CH ₂
	secC ₅ H ₁₁	0	CH ₂ CH ₂
	n-C ₆ H ₁₃	0	CH ₂ CH ₂
15	n-C ₇ H ₁₅	0	CH ₂ CH ₂
	secC ₇ H ₁₅	0	CH ₂ CH ₂ -
	1-Methylvinyl	0	CH ₂ CH ₂
	2-Methylvinyl	0	CH ₂ CH ₂
20	Allyl	0	CH ₂ CH ₂
	2-Methylallyl	0	CH ₂ CH ₂
	2-Ethylallyl	0	CH ₂ CH ₂
	1-Methylallyl	0	CH ₂ CH ₂
25	1-Ethylallyl	0	CH ₂ CH ₂
	1-Methyl-2-butenyl	_ 0	CH ₂ CH ₂
	1-Ethyl-2-butenyl	0	CH ₂ CH ₂
	Cyclopropyl	0	CH ₂ CH ₂
30	Cyclobutyl	0	CH ₂ CH ₂
	Cyclopentyl	0	CH ₂ CH ₂
	Cyclohexyl	0	CH ₂ CH ₂
	2-Cyclopentenyl	0	CH ₂ CH ₂
35	1-Cyclopentenyl	0	CH ₂ CH ₂
	2-Cyclohexenyl	0	CH ₂ CH ₂
	1-Cyclohexenyl	0	CH ₂ CH ₂
	Phenyl	0	CH ₂ CH ₂
40	C ₂ H ₅	S	СН=СН
	i-C ₃ H ₇	S	CH=CH
	n-C ₃ H ₇	S	СН=СН
	n-C ₄ H ₉	S	CH=CH
45	secC ₄ H ₉	S	CH=CH
	i-C ₄ H ₉	S	CH=CH
	tertC ₄ H ₉	S	CH=CH
	n-C ₅ H ₁₁	S	CH=CH
50	secC ₅ H ₁₁	S	CH=CH

6 n-C ₂ H ₁₃ S CH-CH n-C ₂ H ₁₅ S CH-CH secC ₇ H ₁₅ S CH-CH 1-Methylvinyl S CH-CH 2-Methylallyl S CH-CH 2-Methylallyl S CH-CH 1-Methylallyl S CH-CH 1-Cyclohexyl S CH-CH Cyclopentenyl S CH-CH 2-Cyclohexyl S CH-CH 2-Cyclohexenyl S CH-CH 2-Cyclohexenyl S CH-CH 2-Cyclohexenyl S CH-CH		R	Y	Z
SecChis S		n-C ₆ H ₁₃	S	СН=СН
SecC ₇ H ₁₅ S	5		S	СН=СН
2-Methylvinyl S	J		S	СН=СН
### Ally1		1-Methylvinyl	S	СН=СН
2-Methylallyl S		2-Methylvinyl	S	СН=СН
2-Methylallyl S	10	Allyl	S	CH=CH
1-Methylallyl	, ,	2-Methylallyl	S	СН=СН
1-Ethylallyl S CH-CH 1-Methyl-2-butenyl S CH-CH 1-Ethyl-2-butenyl S CH-CH 20 Cyclopropyl S CH-CH Cyclopentyl S CH-CH 2-Cyclopentenyl S CH-CH 2-Cyclopentenyl S CH-CH 2-Cyclopentenyl S CH-CH 2-Cyclohexenyl S CH-CH 2-Cyclohexenyl S CH-CH 2-Cyclohexenyl S CH-CH 2-Cyclohexenyl S CH-CH 30 C2BS O CH-CH 1-Cyclopentenyl S CH-CH 1-Cyclohexenyl S CH-CH 2-CH-CH 2-Cyclohexenyl S CH-CH 30 CH-CH 30 CH-CH 30 CH-CH 1-Cyclohexenyl S CH-CH 31 C-CH-CH 32 CH-CH 33 O CH-CH 34 CH-CH 35 CH-CH 36 CH-CH 37 O CH-CH 38 CH-CH 38 CH-CH 39 O CH-CH 39 O CH-CH 40 CH-CH 40 CH-CH 40 CH-CH 40 CH-CH 41 CH-CH 42 CH-CH 44 CH-CH 45 CH-CH 46 CH-CH 46 CH-CH 47 CH-CH 48 CH-CH 49 O CH-CH 49 O CH-CH 40 CH-CH 40 CH-CH 41 CH-CH 42 CH-CH 44 CH-CH 45 CH-CH 46 CH-CH 47 CH-CH 48 CH-CH 49 O CH-CH 49 O CH-CH 40 CH-CH 40 CH-CH 41 CH-CH 41 CH-CH 42 CH-CH 44 CH-CH 45 CH-CH 46 CH-CH 47 CH-CH 48 CH-CH 49 O CH-CH 40 CH-CH 40 CH-CH 41 CH-CH 41 CH-CH 42 CH-CH 44 CH-CH 45 CH-CH 46 CH-CH 47 CH-CH 48 CH-CH 49 O CH-CH 40 CH-CH 40 CH-CH 41 CH-CH 41 CH-CH 42 CH-CH 41 CH-CH 41 CH-CH 42 CH-CH 43 CH-CH 44 CH-CH 45 CH-CH 46 CH-CH 46 CH-CH 47 CH-CH 48 CH-CH 49 O CH-CH 40 CH-CH 40 CH-CH 40 CH-CH 40 CH-CH 41 CH-CH 41 CH-CH 42 CH-CH 43 CH-CH 44 CH-CH 45 CH-CH 46 CH-CH 47 CH-CH 48 CH-CH 49 CH-CH 48 CH		2-Ethylallyl	S	СН=СН
1-Methyl-2-butenyl S CH=CH 1-Ethyl-2-butenyl S CH=CH 1-Ethyl-2-butenyl S CH=CH Cyclopropyl S CH=CH Cyclopentyl S CH=CH Cyclopentyl S CH=CH Cyclopentyl S CH=CH Cyclopentyl S CH=CH Cyclopentenyl S CH=CH 2-Cyclopentenyl S CH=CH 2-Cyclopentenyl S CH=CH 1-Cyclopentenyl S CH=CH 2-Cyclohexenyl S CH=CH 1-Cyclohexenyl S CH=CH		1-Methylallyl	S	СН=СН
1-Methyl-2-butenyl	15	1-Ethylallyl	S	CH=CH
Cyclopropyl S	• •	1-Methyl-2-butenyl	S	
Cyclobuty1		1-Ethyl-2-butenyl	S	
Cyclopenty1 S		Cyclopropyl		
Cyclopentyl S CH=CH Cyclohexyl S CH=CH 2-Cyclopentenyl S CH=CH 1-Cyclopentenyl S CH=CH 2-Cyclohexenyl S CH=CH 1-Cyclohexenyl S CH=CH Phenyl S CH=CH Phenyl S CH=CH 1-Cyclohexenyl S CH=CH Phenyl S CH=CH Phenyl S CH=CH 1-Cyclohexenyl S CH=CH Phenyl S CH=CH 1-Cyclohexenyl S CH=CH 1-Cylohexenyl O CH=CH 1-Cylohexenyl O CH=CH 1-Cylohexenyl O CH=CH 1-Cylohexenyl O CH=CH 1-Cylohexenyl	20	Cyclobutyl		
2-Cyclopentenyl S		Cyclopentyl		
1-Cyclopentenyl S		Cyclohexyl		
2-Cyclohexenyl S CH=CH 1-Cyclohexenyl S CH=CH Phenyl S CH=CH 2-Cyclohexenyl S CH=CH Phenyl S CH=CH 2-Cyclohexenyl S CH=CH 2-Cyclohexenyl S CH=CH		2-Cyclopentenyl		
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	25	1-Cyclopentenyl	S	<u> </u>
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		2-Cyclohexenyl		
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		1-Cyclohexenyl		
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		Phenyl		
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	30	C ₂ H ₅		<u></u>
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		i-C ₃ H ₇		
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		n-C ₃ H ₇		
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		n-C ₄ H ₉		
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	35			
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		i-C ₄ H ₉		
				<u> </u>
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		n-C ₅ H ₁₁		
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	40			
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		n-C ₆ H ₁₃		
1-Methylvinyl		n-C ₇ H ₁₅		
2-Methylvinyl 0 CH=CH Allyl 0 CH=CH 2-Methylallyl 0 CH=CH 2-Ethylallyl 0 CH=CH 50 CH=CH	45		ļ 	
Allyl 0 CH=CH 2-Methylallyl 0 CH=CH 50 2-Ethylallyl 0 CH=CH				
2-Methylallyl O CH=CH 2-Ethylallyl O CH=CH				
50 2-Ethylallyl O CH=CH			0	<u> </u>
5500,722272		2-Methylallyl		
1-Methylallyl O CH=CH	50		<u> </u>	<u> </u>
		1-Methylallyl	0	CH=CH

R	Y	Z
1-Ethylallyl	0	СН=СН
1-Methyl-2-butenyl	0	CH=CH
1-Ethyl-2-butenyl	0	СН=СН
Cyclopropyl	0	CH=CH
Cyclobutyl	0	CH=CH
Cyclopentyl	0	CH=CH
Cyclohexyl	0	СН=СН
2-Cyclopentenyl	0	CH=CH
1-Cyclopentenyl	0	CH=CH
2-Cyclohexenyl	0	CH=CH
1-Cyclohexenyl	0	CH=CH
Phenyl	0	CH=CH

Tabelle E

 $\begin{array}{c} z \\ \hline \\ NH CO \\ Y \end{array}$

R ⁴	R	Y	Z
CH ₃	i-C ₃ H ₇	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-C ₃ H ₇	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-C ₄ H ₉	. 0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	secC ₄ H ₉	. 0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	i-C ₄ H ₉	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	tertC ₄ H ₉	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-C ₅ H ₁₁	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	secC ₅ H ₁₁	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-C ₆ H ₁₃	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-C ₇ H ₁₅	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	secC7H15	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Ethoxy	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Ргороху	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	1-Methylethoxy	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-Butoxy	.0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	1-Methylpropoxy	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	2-Methylpropoxy	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	1,1-Dimethylethoxy	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-Pentyloxy	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-Hexyloxy	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Cyclopentyl	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Cyclopentenyl	0	CH ₂ CH ₂
CH ₃	i-C ₃ H ₇	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-C ₃ H ₇	s	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-C ₄ H ₉	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	secC ₄ H ₉	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	i-C ₄ H ₉	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	tertC ₄ H ₉	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-C ₅ H ₁₁	S	CH ₂ CH ₂

R ⁴	R	Y	Z
CH ₃	secC ₅ H ₁₁	s	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-C ₆ H ₁₃	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-C ₇ H ₁₅	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	secC ₇ H ₁₅	s	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Ethoxy	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Ргороху	s	CH ₂ CH ₂
CH ₃	1-Methylethoxy	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-Butoxy	s	CH ₂ CH ₂
CH ₃	1-Methylpropoxy	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	2-Methylpropoxy	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	1,1-Dimethylethoxy	s	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-Pentyloxy	s	CH ₂ CH ₂
CH ₃	n-Hexyloxy	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Cyclopentyl	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Cyclopentenyl	S	CH ₂ CH ₂
CH ₃	i-C ₃ H ₇	0	CH=CH
CH ₃	n-C ₃ H ₇	0	CH=CH
CH ₃	n-C ₄ H ₉	0	CH=CH
CH ₃	secC ₄ H ₉	0	CH=CH
CH ₃	i-C ₄ H ₉	0	CH=CH
CH ₃	tertC ₄ H ₉	0	CH=CH
CH ₃	n-C ₅ H ₁₁	0	CH=CH
CH ₃	secC ₅ H ₁₁	0	CH=CH
CH ₃	n-C ₆ H ₁₃	0	CH=CH
CH ₃	n-C ₇ H ₁₅	0	СН=СН
CH ₃	secC ₇ H ₁₅	0	CH=CH
CH ₃	Ethoxy	0	CH=CH
CH ₃	Propoxy	0	CH=CH
CH ₃	1-Methylethoxy	0	CH=CH
CH ₃	n-Butoxy	0	CH=CH
CH ₃	1-Methylpropoxy	0	CH=CH
CH ₃	2-Methylpropoxy	0	CH=CH
CH ₃	1,1-Dimethylethoxy	0	CH=CH
CH ₃	n-Pentyloxy	0	CH=CH
CH ₃	n-Hexyloxy	0	CH=CH
CH ₃	Cyclopentyl	0	CH=CH
CH ₃	Cyclopentenyl	0	CH=CH
CH ₃	i-C ₃ H ₇	s	CH=CH

	R ⁴	R	Y	Z
	CH ₃	n-C ₃ H ₇	S	CH=CH
5	CH ₃	n-C ₄ H ₉	S	CH=CH
	CH ₃	secC ₄ H ₉	S	CH=CH
	CH ₃	i-C ₄ H ₉	S	CH=CH
10	CH ₃	tertC ₄ H ₉	S	CH=CH
	CH ₃	n-C ₅ H ₁₁	S	CH=CH
	CH ₃	secC ₅ H ₁₁	S	CH=CH
	CH ₃	n-C ₆ H ₁₃	S	CH=CH
15	CH ₃	n-C ₇ H ₁₅	S	CH=CH
	CH ₃	secC7H ₁₅	S	CH=CH
	CH₃	Ethoxy	S	CH=CH
20	CH ₃	Ргороху	S	CH=CH
	CH ₃	1-Methylethoxy	S	CH=CH
	CH ₃	n-Butoxy	S	CH=CH
	CH ₃	1-Methylpropoxy	S	CH=CH
25	CH ₃	2-Methylpropoxy	S	CH=CH
	CH ₃	1,1-Dimethylethoxy	S	CH=CH
	CH ₃	n-Pentyloxy	S	CH=CH
30	CH ₃	n-Hexyloxy	S	CH=CH
	CH ₃	Cyclopentyl	S	CH=CH
	CH ₃	Cyclopentenyl	S	CH=CH

Tabelle F

Z NH CO N CH

trans

R ⁵	R ⁶	R	Z
CH ₃	н	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂
CH ₃	H	i-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
CH ₃	н	n-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂ -
CH ₃	н	n-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	secC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	i-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CH ₃	н	tertC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	n-C ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	secC ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	n-C ₆ H ₁₃	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	n-C7H15	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	secC ₇ H ₁₅	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	1-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	2-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	Allyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	2-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	н	2-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	1-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	1-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	1-Methyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	1-Ethyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	Cyclopropyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	Cyclobutyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	Cyclopentyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	н	Cyclohexyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	2-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	1-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	2-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	1-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
CH ₃	Н	Phenyl	CH ₂ CH ₂

	R ⁵ ·	R ⁶	R	Z
	CF ₃	Н	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	i-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
5	CF ₃	н	n-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	n-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	secC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	i-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
10	CF ₃	Н	tertC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	n-C ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	secC ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	n-C ₆ H ₁₃	CH ₂ CH ₂
15	CF ₃	н	n-C7H15	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	н	secC7H15	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	1-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
00	CF ₃	Н	2-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
20	CF ₃	Н	Allyl	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	2-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	2-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
05	CF ₃	Н	1-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
25	CF ₃	Н	1-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	1-Methyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	1-Ethyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
30	CF ₃	Н	Cyclopropyl	CH ₂ CH ₂
30	CF ₃	Н	Cyclobutyl	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	Cyclopentyl	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	Cyclohexyl	CH ₂ CH ₂
35	CF ₃	Н	2-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
33	CF ₃	Н	1-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	2-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
	CF ₃	Н	1-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
40	CF ₃	H	Phenyl	CH ₂ CH ₂
40	CH ₃	Н	C ₂ H ₅	CH=CH
	CH ₃	н	i-C ₃ H ₇	CH=CH
	CH ₃	Н	n-C ₃ H ₇	CH=CH
45	CH ₃	Н	n-C ₄ H ₉	CH=CH
	CH ₃	Н	secC ₄ H ₉	CH=CH
	CH ₃	Н	i-C ₄ H ₉	CH=CH
	CH ₃	Н	tertC ₄ H ₉	CH=CH
50	CH ₃	Н	n-C ₅ H ₁₁	CH=CH
-	CH ₃	Н	secC ₅ H ₁₁	CH=CH
				

	R ⁵	R ⁶	R	Z
	CH ₃	H	n-C ₆ H ₁₃	CH=CH
5	CH ₃	Н	n-C7H15	CH=CH
J	CH ₃	Н	secC7H15	CH=CH
	CH ₃	Н	1-Methylvinyl	CH=CH
	CH ₃	Н	2-Methylvinyl	CH=CH
10	CH ₃	H	Allyl	Сн=Сн
,,	CH ₃	H	2-Methylallyl	CH=CH
	CH ₃	Н	2-Ethylallyl	CH=CH
	CH ₃	H	1-Methylallyl	CH=CH
15	CH ₃	Н	1-Ethylallyl	CH=CH
73	CH ₃	н	1-Methyl-2-butenyl	CH=CH
	CH ₃	н	1-Ethyl-2-butenyl	CH=CH -
	CH ₃	H	Cyclopropyl	CH=CH
20	CH ₃	Н	Cyclobutyl	СН=СН
20	CH ₃	Н	Cyclopentyl	CH=CH
	CH ₃	Н	Cyclohexyl	CH=CH
	CH ₃	Н	2-Cyclopentenyl	CH=CH
05	CH ₃	н	1-Cyclopentenyl	CH=CH
25	СН3	Н	2-Cyclohexenyl	CH=CH
	CH ₃	Н	1-Cyclohexenyl	CH=CH
	CH ₃	Н	Phenyl	СН=СН
00	CF ₃	Н	C ₂ H ₅	CH=CH
30	CF ₃	Н	i-C ₃ H ₇	CH=CH
	CF ₃	Н	n-C ₃ H ₇	CH=CH
	CF ₃	Н	n-C ₄ H ₉	CH=CH
05	CF ₃	Н	secC ₄ H ₉	CH≃CH
35	CF ₃	H	i-C ₄ H ₉	CH=CH
	CF ₃	Н	tertC ₄ H ₉	CH=CH
	CF ₃	Н	n-C ₅ H ₁₁	СН=СН
40	CF ₃	Н	secC ₅ H ₁₁	CH=CH
40	CF ₃	H	n-C ₆ H ₁₃	CH=CH
	CF ₃	Н	n-C7H15	CH=CH
	CF ₃	Н	secC7H15	CH=CH
AE.	CF ₃	н	1-Methylvinyl	CH=CH
45	CF ₃	н	2-Methylvinyl	CH=CH
	CF ₃	н	Allyl	СН=СН
	CF ₃	н	2-Methylallyl	CH=CH
50	CF ₃	Н	2-Ethylallyl	СН=СН
50	CF ₃	н	1-Methylallyl	CH=CH
		<u> </u>		

	R ⁵	R ⁶	R	Z
Ì	CF ₃	Н	1-Ethylallyl	CH=CH
5	CF ₃	Н	1-Methyl-2-butenyl	CH=CH
Ì	CF ₃	Н	1-Ethyl-2-butenyl	CH=CH
Ì	CF ₃	Н	Cyclopropyl	CH=CH
	CF ₃	H	Cyclobutyl	CH=CH
0	CF ₃	Н	Cyclopentyl	CH=CH
ľ	CF ₃	Н	Cyclohexyl	CH=CH
ľ	CF ₃	Н	2-Cyclopentenyl	CH=CH
'5	CF ₃	Н	1-Cyclopentenyl	CH=CH
Ì	CF ₃	Н	2-Cyclohexenyl	CH=CH
Ī	CF ₃	Н	1-Cyclohexenyl	CH=CH
,, [CF ₃	Н	Phenyl	CH=CH

Tabelle G

 $\begin{array}{c|c}
 & Z & & R^7 & & N \\
 & NH CO & & S & R^6
\end{array}$ trans

		R	Z
CF ₃	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	n-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	n-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	secC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	tertC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	n-C ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	secC ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	n-C ₆ H ₁₃	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	n-C ₇ H ₁₅	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	secC7H ₁₅	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	1-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	2-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	Allyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	2-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	2-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	1-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	1-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	1-Methyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
CF _{3.}	CH ₃	1-Ethyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	Cyclopropyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	Cyclobutyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	Cyclopentyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	Cyclohexyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	2-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	1-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	2-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	1-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
CF ₃	CH ₃	Phenyl	CH ₂ CH ₂

	R ⁷	R ⁶	R	Z
	CH ₃	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂
5	CH ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
ŭ	CH ₃	CH ₃	n-C ₃ H ₇	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	n-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	secC ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
10	CH ₃	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₂ CH ₂
70	CH ₃	CH ₃	tertC4H9	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	n-C ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	secC ₅ H ₁₁	CH ₂ CH ₂
15	CH ₃	CH ₃	n-C ₆ H ₁₃	CH ₂ CH ₂
75	CH ₃	CH ₃	n-C7H15	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	secC7H15	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	1-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
20	CH ₃	CH ₃	2-Methylvinyl	CH ₂ CH ₂
20	CH ₃	CH ₃	Allyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	2-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	2-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
25	CH ₃	CH ₃	1-Methylallyl	CH ₂ CH ₂
25	CH ₃	CH ₃	1-Ethylallyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	1-Methyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	1-Ethyl-2-butenyl	CH ₂ CH ₂
00	CH ₃	CH ₃	Cyclopropyl	CH ₂ CH ₂
30	CH ₃	CH ₃	Cyclobutyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	Cyclopentyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	Cyclohexyl	CH ₂ CH ₂
35	CH ₃	CH3	2-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
33	CH ₃	CH ₃	1-Cyclopentenyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	2-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
	CH ₃	CH ₃	1-Cyclohexenyl	CH ₂ CH ₂
40	CH ₃	CH ₃	Phenyl	CH ₂ CH ₂
40	CF ₃	CH ₃	C ₂ H ₅	CH=CH
	CF ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH=CH
	CF ₃	CH3	n-C ₃ H ₇	CH=CH
45	CF ₃	CH ₃	n-C ₄ H ₉	CH=CH
45	CF ₃	CH ₃	secC ₄ H ₉	CH=CH
	CF ₃	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH≃CH
	CF ₃	CH ₃	tertC ₄ H ₉	CH=CH
50	CF ₃	CH ₃	n-C ₅ H ₁₁	CH=CH
50	CF ₃	CH ₃	secC ₅ H ₁₁	CH=CH

	R ⁷	R ⁶	R	Z
	CF ₃	СН₃	n-C ₆ H ₁₃	Сн=Сн
5	CF ₃	CH ₃	n-C ₇ H ₁₅	CH=CH
Ť	CF ₃	CH ₃	secC7H ₁₅	СН=СН
	CF ₃	CH ₃	1-Methylvinyl	СН=СН
	CF ₃	CH ₃	2-Methylvinyl	CH=CH
10	CF ₃	CH ₃	Allyl	Сн=Сн
,,	CF ₃	CH ₃	2-Methylallyl	CH=CH
	CF ₃	CH ₃	2-Ethylallyl	СН=СН
	CF ₃	CH ₃	1-Methylallyl	СН-СН
15	CF ₃	CH ₃	1-Ethylallyl	CH=CH
70	CF ₃	CH ₃	1-Methyl-2-butenyl	СН=СН
	CF ₃	CH ₃	1-Ethyl-2-butenyl	CH=CH
	CF ₃	CH ₃	Cyclopropyl	CH=CH
20	CF ₃	CH ₃	Cyclobutyl	CH=CH
20	CF ₃	CH ₃	Cyclopentyl	CH=CH
	CF ₃	CH ₃	Cyclohexyl	CH=CH
	CF ₃	CH ₃	2-Cyclopentenyl	CH=CH
25	CF ₃	CH ₃	1-Cyclopentenyl	CH=CH
25	CF ₃	CH ₃	2-Cyclohexenyl	CH=CH
	CF ₃	CH ₃	1-Cyclohexenyl	CH=CH
	CF ₃	CH ₃	Phenyl	CH=CH
20	CH ₃	CH ₃	C ₂ H ₅	CH=CH
30	CH ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH=CH
:	. CH ₃	CH ₃	n-C ₃ H ₇	CH=CH
	CH ₃	CH ₃	n-C ₄ H ₉	CH=CH
35	CH ₃	CH ₃	secC ₄ H ₉	CH=CH
35	CH ₃	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH=CH
	CH ₃	CH ₃	tertC ₄ H ₉	CH=CH
	CH ₃	CH ₃	n-C ₅ H ₁₁	CH=CH
40	CH ₃	CH ₃	secC ₅ H ₁₁	CH=CH
40	CH ₃	CH₃	n-C ₆ H ₁₃	CH=CH
	CH ₃	CH ₃	n-C ₇ H ₁₅	CH=CH
	CH ₃	CH ₃	secC7H ₁₅	CH=CH
AE.	CH ₃	CH ₃	1-Methylvinyl	CH=CH
45	CH ₃	CH ₃	2-Methylvinyl	CH=CH
	CH ₃	CH ₃	Allyl	CH=CH
	CH ₃	CH ₃	2-Methylallyl	CH=CH
50	CH ₃	CH ₃	2-Ethylallyl	CH=CH
50	CH ₃	CH ₃	1-Methylallyl	СН=СН
	N			

R ⁷	R ⁶	R	Z
CH ₃	CH ₃	1-Ethylallyl	CH=CH
CH ₃	CH ₃	1-Methyl-2-butenyl	CH=CH
CH ₃	CH ₃	1-Ethyl-2-butenyl	CH=CH
CH ₃	CH ₃	Cyclopropyl	CH=CH
CH ₃	CH ₃	Cyclobutyl	CH=CH
CH ₃	CH ₃	Cyclopentyl	CH=CH
CH ₃	CH ₃	Cyclohexyl	CH=CH
CH ₃	CH ₃	2-Cyclopentenyl	CH=CH
CH ₃	CH ₃	1-Cyclopentenyl	CH=CH
CH ₃	CH ₃	2-Cyclohexenyl	CH=CH
CH ₃	CH ₃	1-Cyclohexenyl	СН=СН
CH ₃	CH ₃	Phenyl	СН=СН

30

5

10

15

Die neuen Wirkstoffe eignen sich besonders zum Schutz von verschiedenen Materialien gegen den Abbau bzw. die Zerstörung durch Bakterien oder Pilze oder gegen den Befall und Bewuchs durch Mikroorganismen. Materialien, die mit den neuen Wirkstoffen konserviert bzw. mikrozid ausgerüstet werden können, sind beispielsweise Leime und Klebstoffe, Stärkelösungen, Wachsemulsionen, Tonemulsionen, Schlichten, Appreturen, Spinnbäder, Gelatinezubereitungen, Fensterkitt, Fugendichtungsmassen, Kühlschmierstoffe, Bohröle, Treibstoffe, Kunststoffdispersionen, Dispersionsfarben, Textilien, Leder, Rohhäute und Kosmetika. Weiterhin sind die Verbindungen als Schleimbekämpfungsmittel in der Papierindustrie, in Rückkühlwerken und in Luftbefeuchtungsanlagen geeignet.

Des weiteren eignen sich die Verbindungen I zum Schutz folgender Pflanzenarten vor dem Befall durch Mikroorganismen:

Getreide (z.B. Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Reis, Sorhum und Verwandte); Rüben (z.B. Zucker- und Futterrüben); Kern-, Stein- und Beerenobst (z.B. Äpfel, Birnen, Pflaumen, Pfirsiche, Mandeln, Kirschen, Erdbeeren, Himbeeren und Brombeeren); Hülsenfrüchte (z.B. Bohnen, Linsen, Erbsen, Soja); Ölkulturen (z.B. Raps, Senf, Mohn, Oliven, Sonnenblumen, Kokos, Rizinus, Kakao, Erdnüsse); Gurkengewächse (z.B. Kürbis, Gurken, Melonen); Fasergewächse (z.B. Baumwolle, Flachs, Hanf, Jute); Citrusfrüchte (z.B. Orangen, Zitronen, Pampelmusen, Mandarinen); Gemüsesorten (z.B. Spinat, Kopfsalat, Spargel, Kohlarten, Möhren, Zwiebeln, Tomaten, Kartoffeln, Paprika); Lorbeergewächse (z.B. Avocado, Cinnamonum, Kampfer) oder Pflanzen wie Mais, Tabak, Nüsse, Kaffee, Zuckerrohr, Tee, Weintrauben, Hopfen, Bananen- und Naturkautschukgewächse. Pflanzen seien im Rahmen vorliegender Erfindung aber auch alle Arten von sonstigen Grünbewachsungen, seien es Zierpflanzen (Compositen), Grasflächen, Böschungen oder allgemeine niedrige Bodenbedeckungen (cover corps).

Folgende Mikroorganismen lassen sich beispielsweise mit den neuen Verbindungen I bekämpfen: Straphylococcus aureus, Escherichia coli, Klebsielle pneumoniae, Citrobacter freundii, Proteus vulgaris, Pseudomonas aeruginosa, Desulfovibrio desulfuricans, Streptoverticillium rubrireticuli, Aspergillus niger, Aspergillus versicolor, Penicillium funiculosum, Penicillium expansum, Penicillium glaucum, Paecilomyces variotii, Trichoderma viride, Chaetomium globosum, Aspergillus amstelodami, Phoma pigmentovora, Phoma violacea, Aureobasidium pullulans, Saccharomyces cerevisiae, Alternaria tenuis, Stemphylium macrosporoideum, Cladosporium herbarum, Cladosporium resinae, Candida albicans, Trichophyton mentagrophytes, Geotrichum candidans, Monilia sitophila, Scenedesmus quadricauda, Chlorella vulgaris, Nostoc muscorium, Oscillatoria limosa und Anabaena constricta.

Die neuen Substanzen können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollen in jedem Fall eine feine und gleichmäßige Verteilung der wirksamen Substanzen gewährleisten. Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können. Als

Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Frage: Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol, Benzol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser, Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle, z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate), Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gew.%, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.%, Wirkstoff. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90 % bis 100 %, vorzugsweise 95 % bis 100 % (nach NMR/HPLC/GC-Spektrum) eingesetzt.

Als übliche Anwendungskonzentration wählt man - bezogen auf das Gewicht des zu schützenden Materials - 0,001 bis 5 Gew.-%, bevorzugt 0,01 bis 2 Gew.-% an Wirkstoff; beim Einsatz zur Wasserbehandlung, bei der Erdölförderung, in Bohr- und Schneidölen, Treibstoffen, in Schwimmbädern, Rückkühlwerken, Luftbefeuchtungsanlagen oder in der Papierindustrie sind Wirkstoffmengen von 5 bis 500 ppm ausreichend. Gebrauchsfertige Desinfektionsmittellösungen enthalten z.B. 0,5 bis 10 Gew.-% an Wirkstoff.

Beispiele für solche Zubereitungen sind:

15

20

25

30

35

40

45

50

I. eine Lösung aus 90 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 3 und 10 Gew.-Teilen N-Methyl- α -pyrrolidon, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist;

II. eine Mischung aus 20 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 5, 80 Gew.-Teilen Xylol, 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes und 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl. Durch feines Verteilen des Gemisches in 100 000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

III. eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 2, 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 mol Ethylenoxid an 1 mol Ricinusöl. Die Mischung dieser Dispersion mit 100 000 Gewichtsteilen Wasser enthält 0,02 Gew.-% des Wirkstoffes.

IV. eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 4, 25 Gew.-Teilen Cyclohexanol, 65 Gew.-Teilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis 280°C und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 mol Ethylenoxid an 1 mol Ricinusöl. Die Mischung dieser Dispersion mit 100 000 Gew.-Teilen Wasser enthält 0,02 % des Wirkstoffes;

V. eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 80 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 1, 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphtalin-α-sulfonsäure, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 7 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel. Durch feines Verteilen der Mischung in 20 000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine Spritzbrühe, die 0,1 Gew.-% des Wirkstoffs enthält:

VI. eine innige Mischung aus 3 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 6 und 97 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin. Dieses Stäubemittel enthält 3 Gew.-% Wirkstoff;

VII. eine innige Mischung aus 30 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 9, 92 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde. Diese Aufbereitung gibt dem Wirkstoff eine gute Haftfähigkeit;

VIII. eine stabile wäßrige Dispersion aus 40 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 7, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenosulfonsäure harnstoff-formaldehyd-Kondensates, 2 Gew.-Teilen Kieselgel und 48 Gew.-Teilen Wasser, die weiter verdünnt werden kann;

IX. eine stabile ölige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 8, 2 Gew.-Teilen des Calciumsalzes der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gew.-Teilen Fettalkohol-polyglykolether, 20 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-formaldehydKondensates und 68 Gew.-Teilen eines paraffinischen Mineralöls;

X. eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 10 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 10, 4 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-α-sulfonsäure, 20 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge, 38 Gew.-Teilen Kieselsäuregel und 38 Gew.-Teilen Kaolin. Durch feines Verteilen der Mischung in 10 000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine Spritzbrühe, die 0.1 Gew.% des Wirkstoffs enthält.

Die Wirkstoffe wirken für sich allein als schaumarme Biozide. Eine bedeutende Steigerung der Wirkung dieser Verbindungen enthaltender biozider Zubereitungen wird erzielt, wenn man ihnen noch Tri-C₆- bis C₁₂-alkylmethylammoniumsalze, vorzugsweise in Mengen von 20 bis 40 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht der Verbindungen der allgemeinen Formel I, zusetzt.

Die Wirkstoffe können auch mit anderen bekannten Mikrobiziden gemischt werden. In vielen Fällen erhält man dabei einen synergistischen Effekt, d.h. die mikrobizide Wirksamkeit der Mischung ist größer als

die der (addierten) Wirksamkeiten der Einzelkomponenten.

Die Zumischung der bekannten Mikrobizide zu den neuen Substanzen kann in einem Gewichtsverhältnis von 1:100 bis 100:1 erfolgen.

5 Solche Wirkstoffe sind beispielsweise:

2-(Thiocyanomethylthio)-benzthiazol

1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(2-propenyl-oxy)-ethyl]-1H-imidazol

2,4,5,6-Tetrachlor-isophthalodinitril

10 Methylenbisthiocyanat

Tributylzinnoxid, -naphthenat, -benzoat, -salicylat

Mercaptobenzthiazol

1,2-Benzisothiazolon und seine Alkalisalze

Alkaliverbindungen des N'-Hydroxy-N-cyclohexyl-diazeniumoxids

15 2-(Methoxy-carbonylamino)-benzimidazol

2-Methyl-3-oxo-5-chlor-thiazolin-3-on

Trihydroxymethyl-nitro-methan

Glutardialdehyd

Chloracetamid

20 Polyhexamethylenbisguanide

5-Chlor-2-methyl-4-isothiazolin-3-on + Magnesiumsalze

3,5-Dimethyltetrahydro-1,3,5-2H-thiadiazin-2-thion

Hexahydrotriazin

N,N-Methylolchloracetamid

25 2-n-Octyl-4-isothiazol-in-3-on

Oxazolidine

Bisoxazolidine

2,5-Dihydro-2,5-dialkoxy-2,5-dialkylfurane

Diethyl-dodecyl-benzyl-ammoniumchlorid

30 Dimethyl-octadecyl-dimethylbenzyl-ammoniumchlorid

Dimethyl-didecyl-ammoniumchlorid

Dimethyl-didodecyl-ammoniumchlorid

Trimethyl-tetradecylammoniumchlorid

Benzyl-dimethyl-alkyl-(C12-C18)-ammoniumchlorid

35 Dichlorbenzyl-dimethyl-dodecyl-ammoniumchlorid

Cetylpyridiniumchlorid

Cetylpyridiniumbromid

Cetyl-trimethyl-ammoniumchlorid

Laurylpyridiniumchlorid

40 Laurylpyridiniumbisulfat

Benzyl-dodecyl-di(beta-oxyethyl)-ammoniumchlorid

Dodecylbenzyl-trimethyl-ammoniumchlorid

n-Alkyl-dimethyl-benzyl-ammoniumchlorid

(Alkylrest: 40 % C₁₂, 50 % C₁₄, 10 % C₁₆)

Lauryl-dimethyl-ethyl-ammoniumethylsulfat

n-Alkyl-dimethyl-(1-naphthylmethyl)-ammoniumchlorid

(Alkylrest: 98 % C₁₂, 2 % C₁₄)

Cetyldimethylbenzylammoniumchlorid

Lauryldimethylbenzylammoniumchlorid

50

Weitere mögliche Mischungspartner sind beispielsweise:

1,3-Dimethylol-5,5-dimethylhydantoin

Dimethylolharnstoff

55 Tetramethylolacetylendiharnstoff

Dimethylolglyoxalmonourein

Hexamethylentetramin

Glyoxal

Glutardialdehyd

N-Methylol-chloracetamid

1-(Hydroxymethyl)-5,5-dimethyl-hydantoin

1,3-Bis-(hydroxymethyl)-5,5-dimethylhydantoin

5 Imidazolidinylharnstoff

1-(3-Chlorallyl)-3,5,7-triaza-1-azonia-adamantan-chlorid

1,3-Bis-(\(\beta\)-ethylhexyl)-5-methyl-5-amino-hexahydropyrimidin

1,3,5-Tris-(hydroxyethyl)-1,3,5-hexahydrotriazin

1,2-Dibrom-2,4-dicyanobutan

10 5-Brom-5-nitro-1,3-dioxan

2-Brom-2-nitropropandiol

1,1'-Hexamethylen-bis-[5-(4-chlorphenyl)-biguanid]

4,4-Diaminodiphenoxypropan

2-Brom-2-nitro-propan-1,3-diol

15 Sorbinsäure und ihre Salze

p-Hydroxybenzoesäure und ihre Ester und Salze

Zink-2-pyridinethiol-N-oxid

2-[(Hydroxylmethyl)amino]-ethanol

Dithio-2,2'-bis(benzmethyl-amid)

5-Chlor-2-(2,4-dichlorphenoxy)-phenol

Thio-bis-(4-chlorphenol)

o-Phenyl-phenol

Chlormethyl-dijodmethylsulfon

p-Chlorphenyl-3-jodpropargyl-formal

25

Synthesebeispiele

Die in den nachstehenden Synthesebeispielen wiedergegebenen Vorschriften wurden unter entsprechender Abwandlung der Ausgangsverbindungen zur Gewinnung weiterer Verbindungen I genutzt. Die so erhaltenen Verbindungen sind in den anschließenden Tabellen mit physikalischen Daten aufgeführt.

1. N-[2-(1-Methylpropyl)-cyclohexyl]-2-methyl-4-trifluormethyl-thiazol-5-carbonsäureamid

35

30

40

Zu einer Lösung 2,3 g trans-2-sec.-Butylcyclohexylamin und 1,5 g Triethylamin in 15 ml Tetrahydrofuran werden bei 0 °C 3,4 g 2-Methyl-4-trifluormethylthiazol-5-carbonsäurechlorid zugetropft und 2 Stunden bei 25 °C nachgerührt. Nach Verdünnen des Ansatzes mit 300 ml Wasser und zweimaligem Extrahieren mit tert.-Butylmethylether, Trocknen und Verdampfen des Lösungsmittels und Anteigen des Rückstands mit wenig n-Pentan isoliert man 2,3 g 2-Methyl-4-trifluormethyl-thiazol-5-carbonsäure-trans-2-sec-butylcyclohexylamid vom Fp. 112 - 113 °C.

50

Tabelle 1

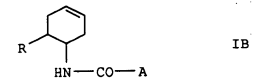
1	n
,	U

	Nr.	R	A	Fp. (°C)
	1.01	CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	117-119
15	1.02	CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	113-116
	1.03	CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄	122-124
	1.04	CH ₂ CH ₃	2-Cl-pyridin-3-yl	190-191
	1.05	CH (CH ₃) ₂	2-Cl-pyridin-3-yl	134-136
20	1.06	CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	2-Cl-pyridin-3-yl	Ö1
	1.07	CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	2-CH ₃ -5,6-dihydro-[4H]-	
			pyran-3-yl	128-130
_	1.08	CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	3-CH ₃ -5, 6-dihydro-1, 4-	
25			oxathiin-2-yl	94- 98
	1.09.	CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	3-CH ₃ -furan-3-yl	102-104
	1.10	CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	3-CH ₃ , 4-CF ₃ -thiazol-5-yl	112-113
	1.11	CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃	$2,4-(CH_3)_2-thiazol-5-yl$	89- 92
30	1.12	CH ₂ CH ₂ CH ₃	2-Cl-pyridin-3-yl	145-147
	1.13	CH ₂ CH ₂ CH ₃	$2,4-(CH_3)_2-thiazol-5-yl$	126-127
	1.14	CH ₂ CH ₂ CH ₃	3-CH ₃ , 4-CF ₃ -thiazol-5-yl	147-148
	1.15	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	2-Cl-pyridin-3-yl	126-129
35	1.16	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	$2,4-(CH_3)_2-thiazol-5-yl$	115-117
	1.17	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	3-CH ₃ , 4-CF ₃ -thiazol-5-yl	123-125
	1.18	Cyclohexyl	2-Cl-pyridin-3-yl	126-128
	1.19	Cyclohexyl	$2,4-(CH_3)_2-thiazol-5-yl$	138-142
40	1.20	Cyclohexyl	3-CH ₃ , 4-CF ₃ -thiazol-5-yl	167-171
	1.21	CH ₂ CH (CH ₃) ₂	2-Cl-pyridin-3-yl	148-150
	1.22	Cyclohexen-1-yl	2-Cl-pyridin-3-yl	130-131
	1.23	Cyclohexen-1-yl	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	130-133
45	1.24	Cyclohexen-1-yl	2-CH ₃ -furan-3-yl	114-119
	1.25	Cyclohexen-1-yl	$3-CH_3$, $4-CF_3-thiazol-5-yl$	120-121
	1.26	Cyclohexen-1-yl	$2,4-(CH_3)_2-thiazol-5-yl$	110-112
50	1.27	Cyclohexen-1-yl	$1,3-(CH_3)_2-pyrazol-4-yl$	174-177
50	1.28	CH ₂ C ₆ H ₅	2-Cl-pyridin-3-yl	161-162

	Nr.	R ·	A	Fp. (°C)
5	1.29	CH ₂ C ₆ H ₅	2,4-(CH ₃) ₂ -thiazol-5-yl	177-178
	1.30	CH ₂ C ₆ H ₅	$3-CH_3$, $4-CF_3-thiazol-5-yl$	178-179
	1.31	C ₆ H ₅	2-Cl-pyridin-3-yl	143-144
	1.32	C ₆ H ₅	$2,4-(CH_3)_2$ -thiazol-5-yl	142-144
	1.33	C ₆ H ₅	$3-CH_3$, $4-CF_3-thiazol-5-yl$	136-137
10	1.34	$4-F-C_6H_4$	2-Cl-pyridin-3-yl	145-150
	1.35	$4-F-C_6H_4$	$2,4-(CH_3)_2-thiazol-5-yl$	174-175
	1.36	$4-F-C_6H_4$	$3-CH_3$, $4-CF_3-thiazol-5-yl$	152-153
	1.37	4-OCH3-C6H4	2-Cl-pyridin-3-yl	111-113
15	1.38	4-OCH3-C6H4	$3-CH_3$, $4-CF_3-thiazol-5-yl$	132-134

Tabelle 2

20



25

	Nr.	R	A	Fp. (°C)
30	2.01	C ₆ H ₅	2-Cl-pyridin-3-yl	157-160
	2.02	C ₆ H ₅	$2,4-(CH_3)_2-thiazol-5-yl$	131-133
	2.03	CeHs	$3-CH_3$, $4-CF_3-thiazol-5-yl$	112-114

35

Beispiele zur biologischen Wirkung:

Wirksamkeit gegen Botrytis cinerea

40

45

Scheiben von grünen Paprikaschoten wurden mit einer wäßrigen Suspension [80 % Wirkstoff / 20 % Emulgator in der Trockenmasse] des Wirkstoffs tropfnaß gespritzt. Nach dem Abtrocknen des Spritzbelags wurden die Scheiben mit einer Sporensuspension [1,7•10⁶ Sporen pro ml; 2 % Biomalz; Wasser] des Pilzes Botrytis einerea besprüht und anschließend 4 Tage bei 18•C und hoher Luftfeuchtigkeit aufbewahrt.

Nach dieser Zeit wiesen die nicht mit Wirkstoff vorbehandelten Kontrollen einen Pilzbefall von 90 % auf, während die mit jeweils 500 ppm der Verbindungen Nr. 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 15, 16, 19, 24, 25, 26, 27 und 32 behandelten Paprika-Scheiben maximal zu 15 % befallen waren.

Bei einer Aufwandmenge von 1000 ppm der Verbindungen Nr. 4, 5 und 6 wiesen die behandelten Paprika-Scheiben maximal 15 % Befall auf, während Paprika-Scheiben, die mit 1000 ppm N-(2-Methylcy-clohexyl)-2-chlornicotinsäureamid behandelt waren, einen Befall von 40 % aufwiesen.

Patentansprüche

N-Cyclohex(en)ylcarbonsäureamide der Formel I

$$Z \longrightarrow NH \longrightarrow CO \longrightarrow A$$
 I

in der die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

R C_2-C_{12} -Alkyl, C_2-C_{12} -Alkoxy, C_3-C_{12} -Alkenyl, C_3-C_{12} -Alkenyloxy, C_3-C_6 -

Alkinyl, C_3 - C_6 -Alkinyloxy, wobei diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können; C_3 - C_7 -Cycloalkyl, C_4 - C_7 -Cycloalkenyl, C_3 - C_7 -Cycloalkyloxy oder C_4 - C_7 -Cycloalkenyloxy, wobei diese Ringe ein bis drei C_1 - C_4 -Alkylgruppen tragen können; Phenyl oder Benzyl, wobei die Phenylringe jeweils ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen können: C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio oder C_1 - C_4 -Halogenalkylt-

hio;

Z $CH_2 CH_2 oder CH = CH;$

A ein cyclischer Rest aus der Gruppe der Formeln A1 bis A7

25 R1

5

10

15

20

35

40

45

50

55

N



(R³) n CH₃

A1

A2

А3

A4

30 (R³) n 1

Х

A5

H₃C N R

A6

N R⁷

A7

in denen die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

-CH2-, -S-, -SO- oder -SO2-;

Y -O- oder -S-;

R¹, R², R⁴, R⁵ und R⁷ Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl;

R³ und R⁶ Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl;

n 1 oder 2, wobei die Reste R³ verschieden sein können, wenn der Wert

von n 2 beträgt.

2. N-Cyclohex(en)ylcarbonsäureamide der Formel I, gemäß Anspruch 1, in der R die in Anspruch 1 gegebene Bedeutung hat und A für einen cyclischen Rest aus der Gruppe der Formeln A1 bis A7 steht, in denen X und Y die in Anspruch 1 gegebene Bedeutung und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

R¹ Halogen, Methyl oder C₁-Halogenalkyl;

R² Halogen oder C₁-Halogenalkyl;

R³ Wasserstoff oder Methyl;

n 1 oder 2, wobei die Reste R³ verschieden sein können, wenn der Wert von n 2 beträgt;

R⁴ Halogen, oder Methyl;

R⁵ Methyl oder C₁-Halogenalkyl;

R⁶ Wasserstoff, Halogen oder Methyl;

R⁷ Halogen, Methyl oder C₁-Halogenalkyl.

- 3. N-Cyclohex(en)ylcarbonsäureamide der Formel I, gemäß Anspruch 1, in der R die in Anspruch 1 gegebene Bedeutung hat und A für einen cyclischen Rest aus der Gruppe der Formeln A1 bis A7 steht, in denen X und Y die in Anspruch 1 gegebene Bedeutung und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:
 - R¹ Chlor, Brom, Jod, Methyl oder Trifluormethyl;
 - R² Chlor oder Trifluormethyl;
 - R³ Wasserstoff oder Methyl;
 - n 1 oder 2, wobei die Reste R³ verschieden sein können, wenn der Wert von n 2 beträgt;
 - R⁴ Chlor oder Methyl;
 - R⁵ Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl;
 - R⁶ Wasserstoff, Chlor oder Methyl;
 - R⁷ Chlor, Methyl oder Trifluormethyl.
- 4. N-Cyclohex(en)ylcarbonsäureamide der Formel I, gemäß Anspruch 1, in denen die Reste R und NHCOA trans zueinander stehen.
 - 5. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Carbonsäurehalogenid der Formel II
- 20 Hal-CO-A II

5

10

25

30

35

in der Hal für ein Halogenatom steht, in an sich bekannter Weise in Gegenwart einer Base mit einem Cyclohexylamin der Formel III

 \mathbb{Z} $\mathbb{N}_{\mathbb{H}_2}$ $\mathbb{I}_{\mathbb{H}_2}$

umsetzt.

- Mittel zur Bekämpfung von Schadpilzen, enthaltend eine fungizide Menge einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, 2, 3 oder 4 und inerte Zusatzstoffe.
- 7. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Schadpilze, ihren Lebensraum und/oder die von Schadpilzen freizuhaltenden Pflanzen oder Materialien mit einer fungizid wirksamen Menge einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, 2, 3 oder 4 behandelt.
- 40 8. Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1, 2, 3 oder 4 zur Bekämpfung von Schadpilzen.
 - 9. Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1, 2, 3 oder 4 zur Bekämpfung von Botrytis.

45



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 93 11 4620

	EINSCHLÄGIGE	2011011121112		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments der maßgeblichen	mit Angabe, soweit erforderlich, Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (IDLCL5)
X	FR-A-2 267 043 (BASF * Ansprüche *	AKTIENGESELLSCHAFT) F AKTIENGESELLSCHAFT)	1-9	C07C233/65 C07D213/82 C07D327/06
X	FR-A-2 337 997 (COMMC AND INDUSTRIAL RESEAR *Seite5, Verbindung28* * Ansprüche 1,9,10 *	DNWEALTH SCIENTIFIC (CH ORGANIZATION)	1-3,6-9	C07D333/38 C07D231/14 C07D277/56 C07D335/02 C07D309/28 C07D307/68
X	FR-A-1 546 183 (UNIRO *Résumé;Seiten6-7,Ver	DYAL INC.) bindung 30*	1-3,6-9	
X	DE-A-19 14 954 (SHELL RESEARCH MAATSCHAPPIJ * Seite 20; Ansprüche	J N.V.)	1-3,6-9	A01N43/84 A01N37/22
X	FR-A-1 477 062 (UNITE COMPANY) *Résumé,Seiten7-10*	ED STATES RUBBER	1-3,6-9	
X	US-A-3 969 510 (HANS * das ganze Dokument	OSIEKA ET AL)	1-3,6-9	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.5)
X	FR-A-2 090 665 (BADIS SODA-FABRIK AG.) * Ansprüche *	SCHE ANILIN UND	1-3,6-9	C07D
D,X	PESTICIDE BIOCHEMISTE Bd. 34, Nr. 3 , Juli Seiten 255 - 276 G.A.WHITE 'Substitute 2-methylbenzanilides related carboxamides' *Seiten 255-257,259,2	1989 , NEW YORK ed and structurally	1-3,6-9	
		-/		
Der v	orliegende Recherchenbericht wurde	für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchement	Abschlußestem der Recherche	' -	Pretier
	DEN HAAG	17. Dezember 199	19 Uni	nry, J

EPO PORM 1500 00.42

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Verbffentlichung derselben Kategorie A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung P: Zwischenliteratur

- T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument

- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 93 11 4620

Z-1	Vananishawa da Daluma	E DOKUMENTE nts mit Angabe, soweit erforderlich,	Betrifft	KLASSIFIKATION DER
Lategorie	der maßgeblic		Anspruch	
X	CHEMICAL ABSTRACTS, 27. Februar 1989, C abstract no. 75301x Seite 631; * Zusammenfassung * & PL-A-142 442 (POL 31. Oktober 1987	olumbus, Óhio, UŚ; ,	1,6-8	
X	some 4-methyl-5-thi	Columbus, Ohio, US; j, 'Systemic and ngicidal tructure relation of azolecarboxylic acid ory screening tests'	1,6-8	
	·			SACHGEBIETE (Int.Cl.5)
Der vo		ie für alle Patentansprüche erstellt		
	Recharchement	Abschießetun der Recherche		Prithe
X:von Y:von and A:tec O:nic	DEN HAAG KATEGORIE DER GENANNTEN I besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindung deren Veröffentlichung derselben Kate hnologischer Hintergrund chtschriftliche Offenbarung ischenliteratur	E: literes Pater tet nach dens Ar g mit einer D: in der Anne gorie L: aus andern G	g zugrunde liegend stdokument, das je mældefatum veröf idung angeführtes ründen angeführte	fentlicht worden ist Dokument